717

التكنولوجياا لحيوبي

اعداد: ولبام بينز

رَجِمة : هـاشمأحـمار

مرابعة: د. ابراهيم عبدالمقصود



معجسم التكنولومياالحيون**ة**  الألف كتاب الثانى
الإشراف العام
د. سمير سبرحان
رئيس مجلس الإدارة
رئيس التحرير
الحمد صليحة
سكرنير التحرير
عزت عبدالعزيز

حسنة عطية

# معجسم التكنولوجياا لحيوب<u>ة</u>

اعسداه المسافر بسينان المب المب المحدد مراجعة المكتور إبراهيم عبد المقصود



### هذه هي الترجمة العربية الكاملة لكتـاب:

#### BIOTECHNOLOGY FROM A to Z

by

William Bains

1993

## القهــــرس

منفحة	dı										وع	-	الوض
ý	Ãø	(*)	j.	19.		,:	141	2	Ť	si-	3.	مة	مقسد
$\hat{\mathbf{W}}$	j. Pe		÷	Ŷ.	•	Ϋ́,		•	بية	العر	بعة	الط	مقدمة
14	90		-(1)	er.	ŝ,	æ	· , er	٠.	تاب	S)I	امدا	تقر	کیف
10	٠,	÷	Ť	÷	$\hat{q}^{\dagger}$	٠,	(*)	· K	ie	4	į.		المتسن
٤١٦	è	ŵ	$(\hat{x}_i)$	- - -	, ė,	÷	ą,	ŧ.	$\dot{\mathcal{A}}_{\mathcal{F}}$	1	. د ن	J1 .	تعريف
٤٢٠	Ŵ	`, <del>*</del> `	ιÝ	(6)	9.	÷	· ight	7	4	3	ات	-	تعريف
173	70			$(\widetilde{\xi})$	ž	÷		3	9.	u şi	بی	عر	مسرد
244	- 1	(w)	*	<b>∔</b> h	1sh		/1		<b>.4</b> 1	- 6	جليزة	11	مسرد
204	÷	·,*,·	$\cdot \hat{s}_{0}$	4-		جع	والمرا	جم	المتر	ت و	بالمؤل	Ü	التعريا

### مقدمة

تقف التقنية الحيوية الآن على أوضية صلبة ، انها تقلم للناس الوعود التي قطعتها على نفسها ، والبي قد تبدو للناس بعيدة المنال ، ومع ذلك فقد وصلت التقنية الحيوية الى درجات كبيرة من النجاح ، وأصبحت في بعض المستويات أمرا واقعا : فباها من الجبن التي ناكلها ، والتي تصنع من مادة الأنفحة المهندسة حيويا ، الى التقارير الحديثة التي نسمع فيها عن الجرائم التي ترتكب ، ويكون دليسل الاثبات الوحيد فيها احد أساليب التقنية الحيوية ، ومن ثم فقد أصبحت التقنية الحيوية تشكل جزءا مهما من حياتنا اليومية -

ان فكرة التقنية العيوية نشأت من طبيعة استخدامها لادوات الكيمياء الحيوية ، والتي استطاعت ان تبتكر الكثير منها خلال سنوات نشوئها ·

وظهر الاثر العظيم الملموس للتقنية الحيـــوية فى مجال الاحتمام بالرعاية الصحية ، اذ تعتبر العقاقير المستخلصة من الجزيئيات البروتينية الكبيرة الآن ــ من أهم طرق العلاج القياسية للأمراض الخطيرة ·

والانسيولين الآمن والمتوفر لمرضى البول السكرى ، وهرمون النمو لهؤلاء المرضى الذين يعانون نقصا في البروتين ، قد حقق آمال الكتير من المرضى بحياة صحية طبيعية ، وتلك العوامل التي تساعد على تنشيط الخلايا الدموية ، لعلاج السرطان بالطرق الكيميائيسة ، والعقاقير التي استنبطت لعلاج امراض الديلزة الكلوية ، قد عجل كثيرا بالحياة الصحية السليمة لهؤلاء المرضى -

والتأثير النشط لـ ، معجل التجلط ، الذي يحمى الكثير من الناس من الازمان القلبية ، وحتى قبل وصف هذه العلاجات ، فقد قدمت التقنية الحيوية للأطباء الوسيلة لتشخيص المرض ، أو حتى اتقاء مخاطر الأمراض نى وقت مبكر ، والتى قدمت فى مجال الرعاية الطبية الكثير من الفوائد ، اذ هذا التقدم وتأثيره سوف يستمران قدما ، بالاضافة الى ان ما تقدمه البيولوجيا الجزيشية يوضح لنا الكثير من الحقائق عن صحة الانسان ،

ومن خلال التجاوب استطاع العلماء تصميم استراتيجيات علاجية ، وعقاقبرية ، لتوجيهها الى أخراض معينة ، وتقليل الأعراض الجانبية السمية التى تصاحب استخدام هذه العقاقير \* أن المديد من هذه العقاقبر ، يجرى الآن تحديدها واختبارها لعلاج الأمراض التى تهدد الصحة مثل السرطان ، الالتهاب الشعبي والربو \*

وفجر اهتمام العلماء بمرض الايدز الربائي ، أورة من الاكتشافات العوائية ، وفي السنوات التالية لاكتشاف مرض الايدز ، قام الباختون بتحديد الفيروس المسبب للمرض ، وتشخيصه ، واستخدمت الملومات المتاحة في تصميم عشرات العقاقير التي تلاقم حالات بسينها والكثير من منه المقاقير ، يجرى الآن اختبارها اكلينيكيا في محاولة لعلاج أو منع المرض ، للمقاقير ، يجرى الآن اختبارها اكلينيكيا في محاولة لعلاج أو منع المرض ، للد قان المعدل الذي تكتشف به هذه العقاقير وتطويرها يعتبر معدلا غير مسبوق في التاديخ الطبي .

ويدرس العلماء الآن أجهزة الجسم لعلاج القصور الوطيفي لها ، وعلى سبيل المثال ، الجهاز المناعى ، المنح ، الجهاز العصبى ، والجهاز الوراثي المقد الذي يتحكم في نمو الخلية وتخليقها -

ان التقنية الحيوية ليست قاصرة على الاهتمام بالرعاية الصحية فقط ، بل انها تهتم كفلك بحل المساكل التي تواجه المجتمع " وتقوم التقنية الحيوية على استخدام قدر ضبيل من الطاقة ، يتناسب مع الاتجاء السائد اليوم ومع متطلبات الجمهور في فترة التسسمينات ، وهناك المحاصيل المهندسة وواثيا لكي تكون أقل عرضة للنلف واكثر مقاومة للامراض ، وتوفر في استخدام المبيدات الكيميائية ، كسا يجرى الآن استخدام الكائنات العضوية الدقيقة في تنظيف البقع البترولية والمجاري الكيميائية لمنع التلوث البيشي " كما أن هناك تقنية أصبحت مثيرة للجدل ومي يصمة الددن أ التي تقوم بتوفير وسائل فوية لمحاربة الجريمة ، وتقدم المدائن الجديدة القابلة للتحلل ، السبيل للتخلص من النفايات والمخلفات والحل المبكر لمساكل عالم اليوم "

وهناك الانزيمات التي شقت لنفسها طريقا قويا كعوامل خفاؤة « ومطلبا لصليات شميديدة التنوع بدء من المواد الكيميائية المستخدمة في النباتات وحتى الفسالة المنزلية • وسوف يشهد مذا العقد خطوات قوية وعبلاقة للتقتية الحيوية . ويرى والف نسبيت أن عقد التسمينات سيكون عقد علم البيولوجيا ، لأن التقنية الحيوية ستصبح مكملة للحياة اليومية في الكثير من الأمور ، وتتوثق صلتها مع المواد الكيميائية ، الكمبيوتر ، والمقاقد الحيوية الوجودة الآن .

وهذا يعنى أن الكثير من الناس سوف يرتبط بالتقنية الحيوية بأى شكل من الاشكال كمام ، كصناعة ، كبورد ، كمستهلك للمنتجان التي تنتجها صناعة التقنية الحيوية ،

وكان اهتمام الرأى العام بتنظيم التقنية الحيوية واضحا في فترة السبعينات والثمانينات ، وكان اعتراضه نابعا من المخاوف المتوقعة الاستخدمات السيئة للهندسة الوراثية ، والتي ملات عناوين الصحف الكيرى ، ولم يكن لهذه المخاوف أساس من الصحة ، ومن أمثلة عذا ان الطهاء في الولايات المتحدة وفضوا استخدام الطماطم المهندسة وراثيا .

ومنذ البداية اعتبت صناعة التقنية الحيوية واستوعبت الدرس جيدا من الصناعة الدرية ، التي جعلت الجمهور لا يثق في قدراتها من فرط سرية نشاطها \*

ان على العاملين في هذا الميدان والمتصاين به ( مثل أجهزة الاعلام والهيئات الحكومية والمعاهد التعليمية وبالطبع العلماء ومراكز الأبحاث ) ، أن يلعبوا دورا جميعا في تعليم البصهسور ، ولكي يقوموا بهلغا الدور بفاعلية ، يجب عليهم ان يعرفوا تهاها ما الذي تستطيع ولا تستطيع ان تقدمه التقنية الحيوية للجمهور ، ان شرح الافكار والمسطلحات الواردة في مئذا الكتاب ، سوف يقدم السبيل الي هذا القهم ، وسوف يساعد في الوصلول الي اليوم الذي لايستطيع أن يستغنى فيه المواطن عن التقنية الحيوية ولا يتصور الحياة اليومية تستغنى عن التقنية الحيوية ، مثلما لا تستطيع ان تستغنى عن التعددة في جميع مجالات

بقلم ج٠ كير كراب رئيس وكبير الموظفين التنفيذيين شركة حينتسك

### مقدمة الطبعة العربية

تمد التكنولوجيا الحيوية من الأمور الأساسية في حياتنا اليومية سوا: اكانت تطبيقاتها في الطب أم الصناعة أم الزراعة ·

ويترادى لأول وهلة أن تطبيقات التكنولوجيا الحيوية بسيطة للغاية يمكن الالمام بها دون تعقيد أو أية صعوبات وهذا ما يبسط الأمس ويسهل العرض باختصار ورشكل مباشر غير أن التفذية الحيوية واصول ممارسة التكنيك تتطلب عملا يحتاج الى دقة وعناية بالفين ·

ويعالج هذا الكتاب باختصاد معظم الموضوعات في مجال التقنية الحيوية مرتبة ترتيبا أبجديا لانينيا ويعتبر مرجعا ومعجما للمشتغلين في مجال علوم الحياة الحديثة في قروعها المختلفة مثل بيولوجيا الجزيثات والهناسنة الوراثية ومزارع الأنسجة

فلقد فدمت التكنولوجيا الحيوية الكثير للانسان ، ففي مجال الزراعة حلت الكثير من المشاكل التي كان يصحب حلها في الماضى ، فلقد استطاعت انتساج نباتات خالية من الأمراض الفيروسية عن طريق مزارغ الأنسجة النياتية وكذلك انتاج نباتات مقاومة للأمراض وكذلك الجفاف والملوحة عن طريق الهندسة الورائية ثم العمل على زيادة اعداد هذه النباتات بكميات كبيرة ( الاكتار المعلى الدقيق ) عن طريق مزارع الانسجة أيضا وبذلك تحل كثيرا من المساكل في مجال الزراعة كان يصعب التغلب عليها في الماضى .

وكذلك استطاعت التقنية الحيوية أن تنتج المركبات الثانوية التي تدخل في صناعة العواء مما يبشر بحل كثير من المساكل التي تواجه صناعة الدواء ٠

ان فكرة التكنولوجيا الحيوية نشات من طبيعة استخدامها للكيمياء الحيوية والتي استطاعت أن تيتكر الكثير خلال السنوات السابقة - ونقدم هذا الكتاب و التكنولوجيا الحيوية من الالف الى اليه ، للبكتية العربية لعسلاج نقص كبر تفتق اليه وذلك لترشيح الفاهيم الحديثة المتكنولوجيا الحيوية ، وكذلك أتاحت الفرصة لكثير من طلاب العلم في وطننا العربي الكبير ومريديه للتعرف على الطرق العديثة المستخدمة في عجال التقنية الحيرية بموضوعاتها المختلفة .

ولقد كان لمصر دور والد في هـذا المجال وتطبيقاته فترى البـدم معاهد البيوتكنولوجي قد بدأت في الانتشار في دبوع البلاد وأصبح لدينا معهد رائد في مجال الهندسة الورائية ومعامل زراعة الانسجة في المجالين الزواعي والدواني .

وتنتج مصر حاليا نبانات خالية من الأمراض الفيروسية تم اكتارها عن طريق مزاوع الأنسجة النباتية وبذلك حلت كثيرا من المشاكل في هذا المجال ، وتجرى الأبحاث والتجارب لانتاج المركبات التانوية التي تدخل في صناعة الدواء وكذلك الأبحاث في مجال نقل الصفات الورائية لانتساج نباتات مقاومة للفيروسات وأخرى مقاومة للجغاف والملوحة .

 د - ایراهیم عبد القصود وئیس نشاط زواعة الانسجة یمشروم مصر ـ کالیفورنیا

### كيف تقرأ هذا الكتاب

يعرض عدا الكتاب بالشرح والتحليل لمجبوعة من أهم المسطلحات العلمية في هجال التكنولوجية العيسوية ، التي تخدم الإبحاث التطبيقية في مجالات الزواعة والطب والمواثيات ١٠٠٠ الم .

وقد راعينا في ترتيبة الأبجدية الاتجليزية نظرا لأن المصطلحات العربية لم تستقر بعد ،

ولتيسير استخدامه اعددنا كشدافين أحدها رتب حسب الأبجدية الانجليزية ص والآخر رتب حسب الأبجدية العربية ص وللبحث عن موضوع معين ، ما عليك الا أن تنتقل الى الصدفحة المشار اليها المام المصطلح ٠٠ ولمزيد من الاطلاع يوجد في نهاية الموضوع والموضوعات المفضلة بهذا الموضوع ٠

المترجسم **حاشم احمسا** 

#### ADENOVIRUS

### القروس الغدى

الفيروسات الفدية ، حى مجموعة من الفيروسات تسبب أمراضا مختلفة للانسان والحيوانات الاخرى ، ومعظم هذه الفيروسات من الأنواع المعتدلة ، ويجرى استخدام حدد الفيروسات في تطبيقات استنساخ الجين بطريقتين :

١ \_ هناك قدر من الفائدة للغيروسات النسدية ، عنسه استخدامها كمتجهات استنساخ جينية ، من أجل تعبير كميات كبيرة من البروتينات المالجة في الخلايا الحيوانية .

وكالمديد من الفيروسات الآخرى ، فإن هذه الفيروسات القدية لديها القابلية على تجويل جيئاتها عند مستوى عال جدا ، وتبحث متجهات الفيروسات المندية ، في استغلال هذه الخاصية ، عن طريق احلال جين فيروسي آغر ، ذلك الفيروس الذي يسفر عن البروتين الذي نريده ،

٢ - والفائدة الاخرى التي تحصل عليها من استخدام الهيروسات المدية ، تاتي في صنع لقاحات الهيروسات الحية ، اذ يرصل في هذه الحالة بروتين من نوع الهيروسات المرضة الاكتر خطورة بال د ن أ لهيروس غدى صخدل (١) • والبروتين الغريب ( الذي يجب الا يكون خطيرا في حد ذاته ) ، يجرى صنعه كلما اصاب الهيروس احدى الخلايا • وعلى ذلك ، عندما يصنع الجهاز المناعي جسما مضادا لهيروس ، قانه يصنع أيضا جسما مضادا للبروتين الغريب ، ويصبع الشخص في هذه الحالة محصنا ضد علما البروتين الغريب • واللقاح الهيروسي لداء الكلب ، يجرى حاليا تطويره في الولايات المتحدة الامريكية ، ويعتبر في مراحله الأولى .

انظر أيضًا اللقاحات الفروسية ص: ٤٠٣

<sup>(</sup>١) انظر الد د٠٠٠٠ في جزء المحلاق ٠

هذه احدى الطرق الجديدة لتوجيه دواه لنسيج معين ١٠ اذ يتم اجراه التوجيه والدواه يطوق منفصلة - ويعطى الدواه كدواه قبل غير نشط ، أي لا تكون له أية تأثيرات في حد ذاته - ويتجول هذا الدواه القبل الى لا تكون له أية تأثيرات في حد ذاته - ويتجول هذا الدواء القبلي الدواء نشط يجب ان يكون موجوله الى دواء نشط يجب ان يكون موجوله بالجسم - الا أنه عند استخدام طريقة (ADEPT) ، فأن الانزيم المحول ، يجب بل ويفضل أنه يكون غير موجدود بجسسم الانسان بصفة بجب بل ويفضل أنه يكون غير موجدود بجسسم الانسان بصفة المبيعية - وبدلا من ذلك فأنه يعطى عن طريق حتى تأل ، اذ - يزدوج هذا الانزيم مع جسم مضاد ، الذي يقوم بتركيزه على النسيج المستهدف ، وعندما يصل الانزيم الى النسيج المستهدف ، فأن الدواء القبلي ينشط عين الماكن حيثقد مكونا الدواء الفعال ، بينما يطل هذا الدواء غير نشط في الاماكن الاخرى من الجسم -

وقد طورت هذه الطريقة من أجل علاج الودم الخبيت • وتعتبر الادوية القبلية أدوية ذات مركبات عالية السمية ومضادة للودم الخبيث ، وقع حالتها الطبيعيسة تكون لها تأثيرات جانبية خطسيرة ، حيث إنها تقوم يقتل المديد من الخلايا ، يخلاف الخلايا الودمية الخبيئة • وباستخدام طريقة (Adept) ، قال هذه المقافير يمكن توجيهها الى الخلايا الودمية الخبيئة واستبعاد بقية الجسم من تأثيرها ، وذلك باستخدام جسم مضاد ، يرتبط بطريقة معينة مع الخلايا الودمية .

انظر أيضا توصيل الدواء ص: ١٤٨٠

### التعليـل الكروماتوجرافي الانجـذابي AFFINITY CHROMATOGRAPHY

وهذه احدى طرق قصل الجزيئيات ، عن طريق استخدام قدرتها على الارتباط يطريقة معينة بالجزيئيات الأخرى • وتعتبر هذه الطريقة ذات استخدام خاص في قصل الجزيء البيولوجي ، وذلك لأن العديد من

الجزيئيات البيولوجية ترتبط يقوة ، وبطريقة معينة مع الجزيئيات الاخرى ـ ركائزها ، كوابحها ، منظماتها ، روابطها ، الغ · ( الرابط هو جزى، يكون عادة جزيئا صغيرا أو مجموعة صغيرة من الجزيئيات ترتبط بجزى، كبير ، يكون عادة بروتيتا · ويمكن اعتبار وكائز الانزيمات كروابط . حيث انها ترتبط بالانزيم ، وبالرغم من انه لا يعتقد انها تسلك هذا الطريق ، لأنها بمجرد أن ترتبط ، فانها تتحول الى جزى، آخر ) ،

وهناك توعان من التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي البيولوجي :

الأول : اما أن يتجمد الجزى، الحيوى ، والجزى، الأصغر الذي يرتبط به ، يمكن أن يلتصنق به فيما بعد .

الثانى: أو أن يتجمد الرابط الأصغر ويلتصق الجزى، الاكبر به . ( وبالطبع فان اللاصق والملتصق ، قد يكونان جزيئين عضويين ايضا ) . والشكل المتغير ، هو عن طريق استخدام جسم مضاد كجزى، متجمد واستعماله في الامساك بموروثه المضاد : وهذه العملية تسمى غالبا التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي المناهى .

وتشتمل الجزينيات البيولوجية المستخدمة في فصل الجزيئيات الاصغر على :

 ١ الافزيمات - المصل الركائز ( وتستخدم في حالة ما اذا كانت احدى الركائز غائبة عن الخليط ، والا قان الانزيم مسيحظم ما تقدوم يفسسله ) .

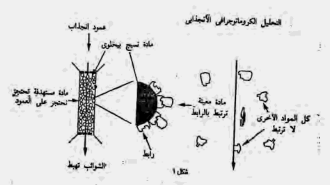
 ۲ – الاجسام المضادة ( وتستخدم في فصل أي جزى، أو مجموعة جزيئيات من خليط مركب)

 ٣ - الديكسترينات الحلقية ( وتستخدم بصفة خاصة لفصل المواد الحبة للدهون ) .

 لا حالكتينات ( وهي بروتينات ، تربط سكريات معينة بطريقة قرية ، وتستخام لهذا السبب في قصل الكربوهيدرات واي شيء يكون مرتبطا بالكربوهيدرات ) .

والشكل المتغير ، يمانى فى التحليسل الكروماتوجرافى للانجذاب المزيف ، إذ يكون هناك مركب مشابه للرابط البيولوجى ، يكون متجمدا على عادة صلبة ، وتكون الانزيمات أو المواد الأخرى مرتبطة به - وهنسان سلسلة من الصبغات العضوية المركبة ، تعتبر نشطة جدا فى الارتباط بيعض أنواع الانزيبات (خصوصا dehydrogenases) ، بسبب تشابهها مع ركائز الانزيبات المقيقية نيكوتين أميد أدينين ثنائي النيكلوتيد NAD الوكلوتيد أميد أدينين أنو فوسفاته ( NAD ـ ثاني نكليوتيد أوسفات المحلل الكروماتوجرافي الانجذابي للرابط الصبغي ، وتشتمل الطسرق الأخرى على التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي للمعدد ، حيث يثبت أيون المعدن ، على دعامة صلبة : ترتبط الأيونات المعدنية ، بشدة ويطريقة موضوعية بالعديد من الجزيشات الجوية ، ويرتبط أيونه المعن بكلاب أو مجموعة مخلبية ، وهي تلك المجموعة الكيميائية التي ترتبط بالمعدن ، ويكون عذا المعدن عربيط بالمعدن ، ويكون عذا المعدن عربيط بها بشعدة .

انظر الرسم شكل ١٠



وتستخدم سلسلة كبيرة من المواد الدعامية ، في التحليل الكروماتوجرافي الاتجذابي ( انظر موضوع التحليل الكروماتوجرافي رقيم ١١٥ ) .

ولكن تنتج مادة انجذابية ، فأن المادة السناسية الصنلبة ، سيرتبط بها الشريك الرابط ، يجب أن تكون تشطة كيميائيا ، وفي هذه العملية يتم أخذ مادة كميمائية متجمدة ، وتضاف اليها مجموعة كيميائية متفاعلة ،

 <sup>(</sup>٢) انظر اللحق في آخر الكتاب .

بحيث انه عند اضافة الجزى. الرابط الانجذابي الى المادة الدعامية ، فانه يتفاعل معها ، ليكون رباطا تساهميا ، والا فان المادة الانجذابية ، تسحى تماما ،

ويستخدم التحليل الكروماتوجرافي ، على نطاق واسم في سجال الابحاث ، كما يستخدم أيضا في عدليات الانتاج ، بالرغم من أن المواد تكون عادة مكلفة ، عند اسستخدامها على نطاق واسم في عدليات التنقية ، ويستخدم التحليل الكروماتوجرافي عندما يكون هناك منتج ذو قيمة ، يرغب في فصله من خليط مركب من المواد الكيميائية المتشابهة ، والتي يكون فيها المنتج هو المكون الأصغر ، ومن ثم قامت شركة أرمور للدوائيات وشركة باكستر للرعاية الصحية ، بفصل المعامل (VIII) ، الذي يستخدم في علاج الهيموقيليا A (٣) من اللم باستخدام التحليل الكروماتوجرافي الانجذابي ، وذلك بربط جسم مضاد على ( عدود ) من المادة المصلبة ، وجمل المبلزمات تعبر فوقه : ويستطيع المعامل (VIII) أن يلتصق ، بينما لا تلتحق البروتينات الأخرى ، ويكون الناتج على درجة عالية جدا من المنقاوة ،

#### AFFINITY TAG

### الرقعة الانجدابية

ويطلق عليها احيانا رقعة التنقية ، هى قطاع من تسلسل الحمض الاسينى لبروتين معين ، تمت هندسته وراثيا داخل البروتين ، لجعل عملية تنقيته سهلة ، ويعكن القيام بهذا العمل بعدة طرق :

١ – اذا كان البروتين الذي يجرى انتاجه كبروتين المنطاجي ( أي عدة بروتينات تصنع كبيبتيد متعدد واحد بواسطة الخلية ، وتعتاج الى أن تقتلع فيما بعد بواسطة عالم التقنية العيوية ) ، حينك تكون وتعة التنقية ، تسلسلا حضيا أمينيا قصيرا بين (وحداث) البروتين الانتصاجي والتي تسمح للبروتين بان يقتلع بسهولة ، قد يكون هذا التسملسل المنال فان الذي تتعرف عليه البيبتية إذ البروتياذ ، وعلى سبيل المنال فان

<sup>(</sup>٢) انظر الملحق .

تسلسل ( ليوسين \_ فالين \_ برولين \_ ارجنين \_ جليسين \_ سيرين ) Leu-Val-Pro-Arg-Gly-Ser يتم التعرف عليه بواسطة انزيم الثرومبين ( الذي يلتصق بين Arg والـ ( الذي يلتصق بين

٢ - قد تكون الرقعة بروتينا آخر ، وعلى سبيل المسال فان الانزيم المدى يجعل بروتينا جديدا أسهل في الاكتشاف ) أو البروتين ذلك الذي يرتبط ببعض المواد الأخرى بقوة ( مثل بروتين الافيدين ، الذي يرتبط بغيتامين البيوتين بقوة ) والذي قد يسمح للبروتين بان ينقى عن طريق التحليل الكروماترجرافي الاتجذابي ، وعادة تقوم الانزيمات بالوفاء بكلا المدودين ، حيث انها تحفز تفاعل الركائز وتربطها بالكوابح بطريقة قوية ، وقد استخدمت القطاعات القصدين من سليوليز ( الانزيم الذي يحفل السيلليوز ) ، في صنع البروتينات الاندماجية ، التي تلتصق بمصفوفة السيلليوزي \*

٣ ـ قد تكون الرقعة ، تسلسلا حنضيا امينيا قصيرا ، اما أن تكون عشوائية أو أن يتم اختيارها من بعض البروتينات الأخرى ، والتي يتم المتعرف عليها يواسطة جسم مضاه \* ويرتبط الجسم المضاد بعد ذلك بالبروتين ، في حين أنه لا يستطيع ذلك من قبل ، واحدى هذه البيبتيدات القصيرة التي تعرف به FLAG تم تصييمها بطريقة معينة بحيث يكون من السهل عليها أن تصنع أجساما مضادة ضدما \*

٤ ـ وقد تكون الرقعة ، عدة احماض أمينية قليلة ، والتي تستعمل، فيما بعد كرقعة كيميائية للبروتين ، وعلى سبيل المثال ، سلسلة الاحماض الإمينية موجبة الشحنة ، ترتبط بسرشح سمالب الشحنة : وقد ينكن استعمال صدة كقواعد لأحمد تطم الفصل ، وترتبط بعض الاحماض الأمينية بالمعادن بطريقة قوية ، وخصوصا عندما تكن في أزواج : ويمكن استغلال عده الخاصية الكيميائية ، عن طريق استخدام مرشح ، ترتبط بع ذرات المعدن كيميائيا لسحب بروتين للخارج من خليط من البروتينان ،

انظر أيضًا التحليل الكروماتوجرائي الانجذابي ص: ١٦٠

### اجرو باكتيريم تيسوم فاسينز

### ( الاسم العلمي لتوع من البكتيريا )

#### AGROBACTERIUM TUMEFACIENS

سبب هذه البكتيريا ، مرضا يسمى التدرن التاجي (2) في يعض النبات ، اذ يقوم هذا البكتير باحداث شتى في النبات ، وتحقن قطعة قصيرة من د ن ا داخل بعض الخلايا حول هذا الشق و يأتي ال د ل ا من بلازميد كبير ببلازميد TT ( بلازميد التخليق الورمي ) ، والمنطقة القصيرة من بلازميد TT تسمى T-DNA ، (وهي التي تطلق على د ن المنتول ) ، يتم تقلها الى الخلية النباتية ، والتي تجعل الخلية تنمو بشكل يشبه الشكل الورمي و ويحتوي T-DNA على الجينات ، والتي في وجود الشياه اخرى ، تسمح لخلايا النبات المصاب ، بأن يصنع مركبين غير عادين الشياه اخرى ، تسمح لخلايا النبات المصاب ، بأن يصنع مركبين غير عادين وتكون الخلايا المفصة ( وهي عبارة عن تضخم في النسيج النباتي ) ، التي تصبح بيتا آمنا للبكتير .

واستخدمت آلية نقل ال د ن ا هذه كطريقة لهندسة النبات وراثيا . اذ يجرى تعديل البلازميد Ti ، بحيث ان جينا غريبا ، يتم نقله الى خلية النبات ، مم او بدلا من جينات تخليق النربالين . وعندها يستنبث البكتير مع خلايا النبات المعرولة ، أو مع نسيج النبات المسقوق فان الجين (الجديد) يحقن داخل الخلايا ، ويظهر متكاملا في كروموسومات النبات .

وعادة ما تصيب A. tumefaciens بمض النباتات فقط من ذوات الفقتين ، لان استجابتها لاحداث ( الشق ) الجرح تكون مرتبطة بالية نقل الدن أ للبكتير المورم ، وعندما تجرح النباتات ذات الفلقتين ، فائها تصنع راتنج فينوني كيميائيا معينا ، والتي تكون جزا من الية حماية المجرح .

وتستخدم A. tamefaciens کلا من هذه المرکبات ، أولا كعوامل كيمينائية تكتيكية ( أي انها تسبح تجاه هصدر المركب ، وبذلك تكتشف الجرح ) وثانيا لتحفز نقل ال د ن أ \*

والنباتات أحادية الفلقة لا تستجيب بهـند الطريقة ، ولذا فانها تعتبر مقارمة لـ A-tumefacines وقد كانت هذه احدى المشاكل في الماضى،

<sup>(1)</sup> انظر التدرن التاجي في علمق الكتاب "

بالتسبة الى علما التقتية الحيوية / حيث ان العديد من النباتات الزراعية المهمة ، والتي تشتمل على محاصيل الحبوب تعتبر من توع النباتات الحادية الفلقة ، وقد كان استغلال البسلازميد والظروف التي يجرى فيها نقل ال د فدا للمستنبث ، قد سمحت لمحاصميل الحبوب ( بها فيها الأرز والأذرة ) ، بأن تنقل مع T-DNA لكن هذا الاجراء لا يزال تقنية يصمه المصل بها بكفات ،

والمشكلة السابقة مع ورميات البكتير الزراعي كالمت حجم البلازميد، اللهى جعل من الصعب التعامل معه باستخدام تقنيات ال د ن أ المعالج وتم ادخاله في الوقت الحالى مع نظم المتجهات الثنائية ، للتغلب على هذه المشكلة ويتم حلل ال T-DNA فوق بلازميد واحد صغير ، والذي يسهل استخدامه في أنابيب الاختبار ، ويحتوى بلازميد كبير نوعا على ( جيئات Vir ) ، التي تعتبر ضرورية لعملية الاصابة ولكن لايشترط استخدامها ويشارك الاثنان قدرا من ال د ن أ بطريقة مشتركة ، بحيث انه عندما بمخلان الى احدى الخدام الانستغلة حددينا من بحتوى على جيئات Vir الأصلية والمنطقة المستغلة حددينا من T-DNA

وقد استخدمت A-tumefacines لادخال ال دن آ الى الأشجاد .
ولما كانت الاشجاد نباتات يصعب تربيتها ، يسبب حجمها الكبير ، ودورة حياتها الطويلة ، لذا فأن تقنيات الهندسة الوراثية ، توفر مبيزات غير عادية من حيث السرعة ، والقدرة على هندسة ملايين المستنسخات ، وقد ثم نقل ال دن آ الى الشجاد الجوز ، الحود ، التفاح والبرقوق ، عن طريق استخدام أورام البكتير الزواعي A-tumefacines .

AIDS .

الإيدز ( مجموعة أعراض نقص المناعة الكنسبة ) ، وهي المرحلة النهائية لإصابة الانسان بغيروس نقص المناعة البشري (HIV) • ويعتـقد حاليـا أن الإصابة يتعذر علاجها وتكون النتيجة المتوقعة اللسار المحقق المنسخص المصاب ، بالرغم من أن المدة التي يقضيها المريض منذ اصابته بالمرض وحتى وفاته تختلف من شخص الى آخر • وبهجرد أن تم التعرف على المسبب الوحيد لهذا المرض وهو HIV فقد ظهرت شهادة متنامية تثبت أن HIV ليس وحده المسبب للايدز ، ويعتقد على وجه المصوص ، أنه اذا أصبب شــخص ما بـ mycoplasma ( وهو نوع من البكتير ) ،

خانه يصبح اكثر عرضة للاصابة ب HIV ، اذا تعرض لهذا الغيروس ، وهناك الفيروس الذي يحمله العديد من ويصاك الفيروس الذي يحمله العديد من الناس لمدد طويلة ، قد يتحول من فيروس نقص المناعة غير مؤذ ظاهريا الى مرض الايدز الكامل المعروف · وهناك ايضا نظرية \_ عابفرر \_ التي تفترض ان معظم الضرد الواقع من المرض ، يأتي تتبجة مشكلة نقص المناعة الذاتية ، أي أن الايدز هو جهاز المناعة الذي يدمر نفسه بيندما يهاجم عن طريق الفيروس ، فضلا عن أن يكون الفيروس مدمرا ، الا أن فعالية العقاقير المضادة لغيروس نقص المناعة البشري قد الوضحت أن فيروس نقص المناعة البشري قد الوضحت أن فيروس نقص المناعة البشري ، له دور مهم يلعبه في هذا المرض ،

وهناك العديد من المجالات التى قام فيها علماء التقنية الحيوية باحداث تقدم كبير فى تحليل هذا المرض ، من خسلال تطوير طرق التشخيص والعلاج ، والاتجاه نحو الشدفاء الكامل من المرض ، والعسل على منع انتشاره :

١ ــ الأبحات الأساسية: تم الانتهاء من التوصيف الكامل لفيروس نقص المناعة البشرى في خالال سنة أعوام منذ بداية التعرف على المرض ، وجاء بمضها من سجلات التاريخ الطبي ، وما كانت لتنتهى يهذه السرعة الا كنتيجة لتقنيات البيولوجيا الجزيئية ، والامكانية القائمة للكواشف التي تخدم هذه التقنيات .

٢ - التشخيص : ان الايعز من الأمراض البطيئة جلا ، ومؤلاه الناس الذين لديم فيروس نقص المساعة الموجب ، قد يكونون مسببين للعدوى ، بالرغم من عدم طهور أية أعراض للسرض عليهم لسنوات عديدة ولهذا السبب ، فانه يوجد قدر كبير من الغائدة فى تشخيص الاصابة يفيروس نقص المناعة لهؤلاء المرضى بالسرعة المكنة ، وقد اقترح اجراء عدد كبير من القحوص المبنية على أسساس الأجسام المنسادة الأحادية الاستنساخ ، وقد جرب ، وطور العديد منها وأرسل بعضها الى الأسواق ، وهنساك الفحوص المخسري التي يكون الأساس فيها مجسات الدن أ ولا 15° ) ، وخصوصا النسوع PCR ( انظر مضا الموضوع ص : ١٤٣ ) ، وخصوصا النسوع PCR وسفة عامة بالغة التعفيد ، لكى يتم استخدامها على تطاق واسم فى التطبيقات الاكلينيكية .

" العلاج : والعلاج الوحيد القبول في الوقت الحالي هو العلاج
 ب AZT القبروس الارتجاعي : وهو عقار تقليدي كيميائي شائع يمكن
 تصنيعه باستخدام طرق الانتقال الحيوى ( انظر الانتقال الحيوى ص : ٨٤)

وهناك سلسلة من العقاقير الأخرى يجرى تطويرها ، والبعض منها هبنى على الساس الأيحات العقاقيرية التقليدية التى تمت فى السنوات الأخيرة والبعض الآخر هو من منتجات التقنية الحيوية مثل ( CD4 ذى الأساس البروتيني ) ، والذى يهدف الى ايقاف الفيروس من الارتباط الدائم بالخلية وبهذا يضع اصابة خلايا جديدة و CD7 هو الخلية البروتينية التى يرتبط بها الفيروس و والبروتين الأبروتين الأبروتين الأبروتين الفيروس و والبروتين الأرباط و وعند تغطيته ببروتين آخر ، فائه سيمنع نظريا الفيروس من أن يحبس داخل الخلية ولما كان الح CD7 البروتينا غشائيا ، فانه لا يقبل الاذابة : ونتيجة لذلك فان احد الأهداف الأولى لايحات ال دن أن المعالج ، هو جعل CD8 قابلا للاذابة ، ومناك يركب مثل التجارب الاكليرة اللامة في مجال التقلية الحيوية و تجرى أبحاثاً على هذا النوع من علاج الإيدز ، لا أن المجارب الاكلينيكية التي أجريت لم تعط نتائج مبشرة حتى اليوم ، لظهور الجيل الأولى من ال CD8 القابلة للاذابة .

٤ \_ اللقاحات : ان تطوير لقاح علاجى من أجل شىء ما ، يقوم بعد الجماد المجاد المساعى ؛ يعتبر عملا صعيباً ؛ اللقاح الواقى – هو ذلك اللقاح الذى يحمى الناس الذين لم يصابوا بغيروس نقص المناعة ، من الاصابة بالغيروس \_ يجب أن يكون من الأسهل تطويره ، ويجرى فحص المعديد من الطرق ، التى تدور حول فكرة استنساخ أحد البروتينات الخاصة ، أو جزء من البروتين من فيروس الايدز ، واستخدامه كلقاح بوذلك تنجنب حقن فيروس تقص المناعة نفسه فى الناس ، والبروتينات المأخوذة من قلب المنروس (P 24) والتى تبدو لبعض الأسباب انها تعمل جيدا ، ولا يوجد لقاح حتى الآن وصل فى مرحلة التجارب الاكلينيكية للانتاج الكي .

والتأثير الفعال الذي أحدثه الإيدز كوباء ، قد جعل صناعة التقنية الحبوية تبعيل من اجراءات العملية التنظيمية لبعض العقاقير ، عشدما أصبيح الأشخاص المسابون بالإيدز ، أكثر سحطا على بطء العمليات التنظيمية الرسمية ، وبدوا بانفسهم يجربون عقاقير لها تأثير فعال على الإيدز بطريقة غير رسمية ، وهناك سلسلة من المركبات المضادة للفيروس التي يعكن استخدامها والتي تشتمل على عقار (interferon) الذي لم يخصص للبيع كعقار ضحد الإيدز داخل الولايات المتحدة ، قد تم تجربته بواسطة الأشخاص المصابين بالإيدز ، وقد أدى ذلك بالتالى الى أن يسلك رجال السياسة الطرق السريعة للموافقة على عمليسات الدواء الخاصة بالإيدز ، والأمراض الأخرة ،

والامدز من الأمراض التي لها نبرة سياسية عالية ( الحفلات الموسيقية التي أقيمت من أجل التوعيــة بخطر الايدز عام ١٩٩٢ ، تتناغم في ذاكرتنا مع المطرب فريدي ميركيوري الذي جنب بليونا من المساهدين ، بالقارنة بحوالي ٢٥٠ مليون مشاعد الذين استجابوا للحفلات التي أقيمت من أجل ( المعونة الحية ) لاعانة المجاعة الأفريقية ) • وتعتبر الأبحاث التي تجري في كلتا المجالات الصناعية والاكاديمية أبحاثامكثفة · والتمويل الذي ينفق من أجل الأبحاث التشخيصية والعلاجية للايدز ، أصبح من المكن الحصول عليه ، يخلاف الكثير من الأمراض الأخرى " وقد عملت صناعة التقنية الجيوية بكفاءة عالية في اكتشاف علاجات من أجل الايدز ، وذلك لنلاثة اسباب وليسية ، الأول ، هو سهولة الحصول على الاعتمادات المالية نسبيا. التاتي ، وهو التحدي الفني المقد للمرض ، الذي جذب اليه الباحثين من كل مكان . الثالث ، وهو حجم مشكلة هذا المرض في المستقبل : يحتمل ان يصل عدد المصابين بهذا المرض في العالم الغربي الى ٣ مليون شخص مصاب بغيروس المرض ، ومعظم هؤلاء سوف يطورون المرض في السنوات القبلة ، ذلك الأمر الذي يحتاج الى علاجات مؤثرة تستطيم التقنية الحيوية انتاحها

#### AIRLIFT FERMENTER

### مغمسر السرفع الهسوائي

مخبرات الرفع الهوائي " أو مفاعلات الرفع الهوائي (ALRs) " هي الحدى أنواع المخبرات الحلقية ، التي لها شهرة كبيرة جدا ؛ في العديد من التطبيقات : ويتكون مخبر الرفع الهوائي من جزءين رئيسيين ، رافع ومستقبل سفلي ، ويدور وسط التخبير السائل بين حدين الجزءين ، ويتم تغذية الرافع بالهواه ( أو غاز آخير الذي يكون أحيانا اكسجين نقيا ، ، ويضخ هذا الغاز في اتجاه القاع بواصطة رشاش \* ومن ثم لا تكون هناك الله تغليب داخل المخبر \* ويوجد عادة موزع للغاز في اعلى الرافع • ويقوم عدا الموزع بعملية فصل الغاز من السائل ، وبذلك لا تعود فقاعات الغاز من السائل ، وبذلك لا تعود فقاعات الغاز مرة الحرى بالتالى الى اعاقة دوره السائل :

ويرجع شيوع هذا النوع من المخبرات ، الى ديناميكية سائل الفاعل -حيث يقوم الهوا و برفع السائل حول المخبر في انسياب تسام ، ويذلك يقلل قوى القص التي قد تنجم نتيجة دوران الواح التقليب خلال الوسط ، والتي قد تؤدى الى فتح الخلايا الثديية الرقيقة التي يجرى استنباتها عنوة، أو قد تلحق الضرب بالغيوط الفطرية الطويلة • وكانت مفاعلات الرفع الهوائى ، ذات شهرة كبيرة ، في صنع الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ • بكميات كبيرة • الا أن الاتجاء فد تحول الى استخدام مفاعلات النسيج المجوف لجميع عمليات التخمير ، ما عدا عمليات التخمير الحجمية •

انظــر أيضــا النسـج المجوف ص : ٢١٤ ، المفاعلات الحيوية الحلقية ص : ٢٥٧ -

#### AMINO ACIDS

### الأحماض الأمينية

تعد الاحاض الأمينية ، هى المركبات الرئيسية لكل الكائسات الحية ، اذ يتم انتاجها بكميات كبيرة بواسطة التقنية الحيوية ، باستخدام عصليات التخمير والتحول الحيوى وقد سيطرت عدة شركات يابانية ، على أسواق العالم من خلال انتاجها الوفير من الاحاض الامينية ، وقد الستخدمت هذه الشركات نظم التخمير التي يجرى من خلالها اسستنبات المكتبرية أو الفطريسات ، والتي يتم الاختياد منها لانتاج احاض أمينية معينة بكيات كبيرة والتي تفرز داخل وسط التخمير ، وعند جمع الوسط والتخلص من المركبات الاخرى ، يتم الحصول على الأحماض الأمينية ، والتخلص من المركبات الاخرى ، يتم الحصول على الأحماض الأمينية ، وعبد حمد الوسط بكميات قد تصل الى المثات او الافان في العام ،

### وتشتمل الأحماض الأمينية التي تنتج نجاريا على :

۱ ـ الحيض الجلوتاميني : وهو الحيض الأميني الذي يتم انتاجه بكميات وفيرة فضلا عن أي حيض آخر ، لأنه يستعمل بكثرة كجلوتاميت صوديوم أحادي(MSG) في صناعة الفذاء ، ويكسب الطعام تكهته الميزة ، ويستخدم في بلدان الشرق الأقصى كتابل للمائحة ،

٢ ـ اللايسين : وهو الحيض الاميني الثاني الذي تنتج منه كبيات وفيرة ، ويستخدم كعليقة اضافية لفذاء الحيوان ( الذي يكون في الغالب به نقص جوهري في الأحماض الأمينية الإساسية ، وعلى وجه الخصوص اللايسين ) .

٣ - السيستين: المشيوتين ، ويحتوى مذان الحبضان الأمينيان على
 عنصر الكبريت ، ويستخدمان أيضا كعلائق اضافية لغذاء الحيوان ،

٥ ـ تريبتوفان ؛ آثار ذلك الحيض ضبجة اعلامية كبيرة عندها انتج خي عمام ١٩٩٠ عن طريسق الهتدسة الوراثية الجديدة لميكروب المسيلة (Bacillus amyloliquefaciene) والذي قام بتصنيعه Denko Rk وكانت هذه المدة مرتبطة يمرض اعتلال جسدى نادر يسمى بمجموعة أعراض الومن الضيالحب الايوسيني EMS) cosinophila-myalgia syndrome (وقلة تعالت الأصوات ، وكثرت الادعاءات التي تثبت أن الهندسة الوراثية غير محمودة العواقب ، وفي حقيقة الأمر فان المشكلة كانت ترجع إلى أن حناك مركبا كيميائيا تولد ( تقليديا تماما ) آثناء عمليات التنقية ، وليست له علاقة تذكر بدد ن أ المعالج ،

وهناك العديد من الأحماض الأمينية التي لا تستطيع أجسامنا صنعها بنفسها ( وهي الأحماض الأمينية التي من أصل حيواني ) ، وبالتالي يجب أن تتناولها في وجياتنا الغذائية ، وبجرى صنعها أيضا بكميات كبيره من أجل الاستهلاك الآدمي ، أو الاستهلاك الحيواني ويوجد هناك ١٥ حيضا أمينيا طبيعيا آخر ــ وتوجد هذه الأحماض في البروتينات ــ ويتم انتاجها بواسطة عمليات التخير بكميات تقدر بالاف الأطنان ، والأحماض الأمينية الأخرى التي لا توجد في البروتينات ، وخصوصا التي من نرع (D-isomers), يتم صنعها عن طريق عمليات التحول الحيوي كمواد كيميائية وسيطة . وتستخدم عمليات التحول الحيوي لهذه المواد ، لأنها لا توجد في الطبيعة . وتستخدم عمليات اشتول الحيوي لهذه المواد ، لأنها لا توجد في الطبيعة . يتم استخدامه في تصنيع المضادات الحيوية ، وتعتبر (D-amino acids) ، مخالفة للأحماض الأمينية مي تلك الأحماض التي لها إيدية (handedness) ، مخالفة للأحماض الأمينية الطبيعية ) ،

انظر المحليات الاصطناعية ص ٤٢ ، الأيدية ص ١١١ :

### تجميد الخلية العيوانية

#### ANIMAL CELL IMMOBILIZATION

تستخدم الخلايا الحيوانية ، على نطاق واسم في مجال التقنية الحيوية ، لانتاج منتجات طبيعية ، أو بروتبنات مهناسة وراثيا ، ومن مميزات الحلايا الحيوانية أنها تنتج بطريقة طبيعية العديد من البروتينات ذات الأحمية العقاقدية ، ويجرى انتاج البروتينات المهندسة ورائيا عن طريق الحلايا الحيوانية ، بواسطة التعديلات الانتقالية المتاخرة العادية للحيوانات وبالرغم من أن الخلايا الحيوانية اكثر عرضة للتهشم من الخلايا المحيوانية اكثر عرضة للتهشم من الخلايا المركزي للدلك لا يمكن تعريضها الى قوى القص العالية الناتجة من الطرد المركزي المتكرد ، في حين أن الخلايا البكتيرية تستطيع أن تتحمل قوى القص خلال عمليات التخدر التجارية ،

وفى الواقع ، فان آية خلية أو أي جزى وصغير ، يمكن تجميده عن طريق أيقاعه فى شرك بعض المواد الصلبة ، وذلك أما بجعله ينمو على المادة الصلبة ، أو بتكوين المادة حوله بعد أن يتم نموه ، وعملية الإيقاع فى الشرك بأية صورة من الصور ، عن الطريقة الشائمة ، التي يجرى استخدامها كثيرا ، بدا من الكبسلة المدقيقة ، وحتى نمو الخلية داخل المقاعل الحيوى ذى النسيج المجوف (انظر النسيج المجوف ص : ٢١٤) ، بالإضافة الى عده الطرق العامة ، فانه توجد بعض الطرق الخاصة التي يتم استخدامها مع الخلايا الحيوانية ،

١ خلايا الالتصاق السطحى: وأيسط هذه الطرق هو استخدام الالتصاق الطبيعى للخلايا الحيوانية مع بعض المواد ويلتصق العديد من الخلايا الحيوانية فوق سطح قاع مناسب، وتحضنه كما تحضن الخلايا الأخرى، أو مصفوضات المنسبج الضامى فى الجسم واذا نمت هذه الحلايا الحيوانية على سطح لمن مناسب كالزجاج أو السيراميك، فإن هذه الحلايا سوف تنتصق بتلك الأسطح ، وهذا يجعل من السهل بقاءها في مكان واحد ويمكن أن ينمو فيما بين ١٠٠٠٠ الى ١٠٠٠٠ من الخلايا الله يق مكان واحد ويمكن أن ينمو فيما بين ١٠٠٠٠ الى ١٠٠٠٠ من الخلايا النامية على الخلية وعلى نوع السطح ) .

وتعتبر هذه احدى طرق الانتاج بالجملة الا اذا كانت الأسطح مفلوقة بشكل معين · وتستطيع مفاعلات النسيج المجرف أد المفساعلات الحيوية الغشائية أن تقوم بهذاالعمل، لكن احدى الطرق المفضلة عي استخدام الحاملات المساميــة • وقد تكون هذه الحاملات اما متعددة السكريات ، البروتين ، ( وخصوصا الكولاجين ) ، المادة اللدنة أو السيراميكية التي بداخلها نقوب ميكروسكوبية ، ويبلغ مقطع عذه الثقوب من بضع عشرات الثقوب الى مثات الثقوب في الميكرون الواحد (ثقوب دقيقة جدا) " تسمى هذه المواد بالحاملات وتوفر هذه المواد زيادة في المساحة السطحية المناحة لها في الوقت الذي يظل فيه حجم المستنبت ثابتا : وعلى سبيل المال ، فان مصفوفة المستنبت المصنوعة من السيراميك ذي الكور البصري ، لها مسطح ٨ سم مربع لكل ١ سم مكعب من حجم المادة الصلبة " ويمكن تشكيل الحاملات من جزيثات صغيرة أو الواح أو أتابيب . وبالاضافة الى السيراميك ، فانه يمكن صنع المستنبت من متعدد السكريات ( الديكستران ، الطحالب ، الاجاد ) . مم اجراء بعض التعديلات الكيميائية ، لكي تعطيها شمحنة سطحية : وتعتبر هذه الطريقة شائعة ، لانها تحاكى بعض الأشكال الغشائية ، التي تنمو عليها الخلايا داخل الجسم ، ولهذا فأن الخلايا تلتصق بهذه الأسطح بقوة كبيرة -

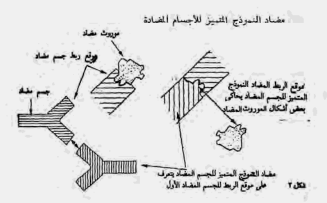
# مضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة ANTI-IDIOTYPE ANTIBODIES

تعتبر هضادات النموذج المتميز للأجسام المضادة ، اجساها هضادة ، تقوم بالتعرف على مواقع ديط الأجسام المضادة الأخرى \* وتعتبر مواقع الربط هذه متمنة لموقع ربط آخر من الجلوبين المساعى \* وتستفيد التقنية الحيوية بهذه الأجسام المضادة من خلال ثلاث طرق :

أولا ، أن هذه الأجسسام المضادة توجد في الدم الطبيعي ، وعندما نصبح محصينين ضد شيء ما ، قائنا لا تكتسب مناعة فقط ضد هذا الشيء . لكننا تكتسب إيضا أجسام مضادة ضد هذه الأجسام المضادة ( واجسام مضادة ضد هذه الأجسام المضادة وهكذا) ، وهذا يشكل شبكة من الأجسام المضادة ، والتي ترتبط بيعضها البعض ، بدرجات مختلفة ، أنها تلك الشبكة التي تساعد على تنظيم الاستجارة المناعية ، ويرجح أن تكون

استجابات الحساسية الى حد ما نتيجة تحلل هذا النوع من التنظيم -وعلى ذلك ، قان النساد النبوذجي للاجسام المنسادة يعتبر مهما لتنظيم الجهاز المناعى ، ومن خلال فهم كيفية وسبب انتاج هذه الاجسام ، فاننا نستطيع أن نعرف جزءًا مهما من عملية فهم كيفية عمل الجهاز المناعى ،

### ( انظير الرسيم) •



وسية أخرى تأتى من اعتبار الشكل الذي يبدو به المضاد النبوذجي للجسم المضاد - اذا شبهنا الجسم المضاد ( بعفتاح ) تم اختياره بدقة ، ليواثم ( فقل ) معينا من القيروس ، أو البكتير ، حينته فإن المضاد المتيز للجسم المضاد ، يكون هو ذلك ( القفل ) المضبوط الذي اختير ليتوام مع ( المفتاح ) ، ورسعتي آخر ، انه يجب أن يكون لديه بعض التشسايه للموروث المضاد الأصلى، تمك المادة التي يتفاعل معها الجسم المضاد الأصلى، وهذا يعني انه بصنع النبوذج المفساد للجسم المضاد ، قال هذا يكون أصلوبا ، لمضاعفة الخصائص الوطيفية لهذه البروتينسات كهرمونات أو جزيئيات متقبلة هرمونية ، وبرفع الجسم المضاد شد هذا الجزيء ، لم رفع المصاد المنبوذجي للجسم المضاد النبوذجي المجسم المضاد النبوذجي للجسم المضاد النبوذجي المجسم المضاد النبوذجي للجسم المضاد ، فانك بذلك

تخلق جلوبيولين مناعيا له بعض الخصائص الوظيفية للهرومون الأصلى أو متقبل الهرمون ، ولكن التي يمكن أن تنتج بسهولة وتعتبر متميزة كسيائيا تماما \*

وبالرغم من أن هذا يبدو سهلا من الناحية النظرية ، الا أن الجسم المضاد لا يتمرف الا على نطاق صغير من سطح البروتين ، ومن ثم قان المضاد النبوذجي للجسم المضاد ، يستطيع أن يحاكي فقط خصائص أو وظائف هذا النطاق من البروتين ، ويحتمل أن هذه الوظائف محددة نوعا ما وعلى ذلك ، فان المضاد النموذجي للجسم المضاد ، الذي يرتبط بجسم مضاد ضد الانسيولين على سبيل المشال ( ومن ثم يكون له موقع ربط مشابه لجزى، الانسيولين ) ، يرتبط احيانا بالجزى، المتقبل الانسيوليني . الرتبط احيانا بالجزى، المتقبل الانسيوليني . الرتبط احيانا بالجزى، المتقبل الانسيوليني . التحدث استجابة خلوية ، بنفس الطريقة التي تتم مع الانسيولين .

وذلك بسبب انه قد لا يرتبط بالمتقبل بنفس الطريقة التي كان يرتبط بها الانسيولين نفسه • وهذه الاختـالافات الحادة ، قد قللت من استخدام المضاد النموذجي للجسم المضاد منذ ذلك الحين ،

والمضادات النبوذجية للأجسام المضادة ، يمكن استخدامها أيضا كلقاحات ، وفي هذه المرة أيضا ، يتم استخدامها لمحاكاة بروتين ، وهذا البروتين يكون جزءا من سطح فيروس أو يكتبر وبالرغم من أنه لا يعتبر خطرا في هذه الحالة ، محاكاة الفطاء الكلي البروتيني للفيروس ، وعلى أسساس أن المضاد النبوذجي للجسم المضاد ، يحاكي جزءا من سطح الفيروس ، يستطيع البجهاز المناعي الوصول اليه ( ومن ثم يصبح التعرف عليه سسهلا في الفيروس النهائي ، ويسكن بعد ذلت استخدامه في تحفيز البجهاز المناعي على صنع الجسم المضاد المناسب وتعتبر هذه فكرة طبية ، لانها تسمح بتطوير اللقاح بدون استخدام دائم المستخدم لصنع الجسم المضاد ، وبن هذه الجسم المضاد ، والمناسب المشاد النبوذجي للجسم المضاد ، والبي هذا الجسم المضاد والجسم المشاد الذي سوف يصنعه جسمنا ، تبلو علاقة غامضة تماما . وفي التجارب التي اجريت حتى ذلك الدين ، فإن الجسم المضاد الناتع ، وفي التجارب التي اجريت حتى ذلك الدين ، فإن الجسم المضاد الناتع .

. ( انظر الأجسام المضادة ص ١ ٣٣) ٠

تولى صناعة التقنية الحيوية قدرا كبيرا من نشاطها الى اكتشاف عقاقير جديدة • ومن احدى رتب العقاقير تأتى المضادات الحيوية • ويوجد مناك ثلاث طرق لتطوير المضادات الحيوية ( بالإضافة الى تطوير المضادات الحيوية الحالية ) عن طريق العناصر التقنى حيوية • ومعظم المضادات الميوية الموجودة حاليا هى اما من الأنواع التخليقية أو شبه التخليقية - ومن النادر تماما أن يتم اكتشاف مضاد حيوى بحالة طبيعية من الطبيعة •

والمضادات الحيوية الحالية وخصوصا البنسلين ، كانت أول منتجات الصناعة اللوائية ، والتي تعتبرالآن منتجا من منتجات الثقنية الحيوية ، والتي يتم انتاجها بواسطة القطريات في أجهزة التخمير ، والبنسيلينيات والاستربتوميسينات ، وحسمه كيمير من المضادات الحيوية ، التي غزت الاسواق في فترة الأربعينات والخمسينات ، لاتزال المنتجات الرئيسية لصناعة التخمير ، ومنذ ذلك الحين ، فقد أسمى علماء النقنية الحيوية على هذه القاعدة وقاموا بتطوير سلسلة من المضادات الحيوية الجديدة ؛

١ - المضادات الحيوية المهجنة: ان تخليق المضاد الحيوى ، هو نتيجة عدد من المراحل الانزيمية داخل پكتير أو فطر معنى ، وتنجه يعض الأيحاث الحالية الى انتاج المضادات الحيوية المهجنة - وهى الجزيئات التي تتكون من أجزاء صغيرة من مضادين حيويين مختلفين ، ويتم صفا يوضع الانزيمات المختارة من خليتين منتجتين للمضادات الحيوية داخل بكتير واحد ، وقد تطور هذا العمل بعد ذلك باستخدام الأستر بتوميسينات المناسرة ورائدا .

٢ ــ الايضيات الجديدة : من المتوقع أن يتم انتاج المزيد من المضادات الحجوية بواسطة الكاثنات العضوية الدقيقة والنباتات اكتر من تلك التي اكتشفها الانسان حتى الآن - وتستخدم صناعة النقنية الحيوية امكاناتها الهائلة في تنبية أنواع جديدة من البكتيريا والقطريات بكيرة لفصل أنواع جديدة من البكتيريا والقطريات التي لها انشطة دوائية منيدة - وتعتبر شركة كازانوفا متخصصة في هذا المجال -

 ٣ ـ الحيوان الضاد لليكتبريا : والحيوانات وعلى وجه الخصوص الحيوانات اللافقارية ( التي ليس لها أجهزة مناعية معقدة مثل الثدييات › تقوم بانتاج سلسلة كبيرة من المواد التي تقتل البكتيريا و ومعظم هذه المواد من البروتينات أو البيبتيدات و تبحث تقنية استنساخ الجين التقليدية، في المكانية استنساخ جين لمثل هذه البيبتيدات داخل البكتيريا أو الحيرة التي تستطيع أن تنتج هذه المواد بكيبات كبيرة و يهنم علما التقنية الحيوية بصفة خاصة بالبروتينات المنتجة عن طريق خلايا الجهاز المناعي و والتي تقوم بندمبر البكتيريا الفازية بطرق طبيعية ، والخلايا التي تنتج بروتينات الجهاز المكسل ، وهي مجموعة البروتينات التي تحدث تقويا في الخلايا الجهاز المكسل ، ومع مجموعة البروتينات التي تحدث تقويا في الخلايا بنفسها ، لكن تقوم بتدميرها ( وتسسى لكنها تعطي الفرصة لخلايا اللم البيضاء لكي تقوم بتدميرها ( وتسسى عند المعنيلة بعلية الحصاد Opsonization ) ، وعناك طرق أخرى مثل البيبتيدات المكتسبة ، والمسامية البكتيرية التي تزيد البروتين (BPI) ، بيبتيدات المكتسبين ، أزوروسيدين ، وانزيم اللايسوزيم الذي يقوم فعلا بعبتيات المكتبرية المجموعة ثالثة ، تعرف باللكترفين التي تقول المعر الذي تعرف باللكترفين التي تعوف المعر المناه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول اليه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول اليه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول البيه المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول المحيطة المحيطة بها ، وتربطه بشكل معقد يصعب الوصول المحيطة بها ، وتربطه بشعب الوصول المحيطة المح

#### ANTIBODIES

### الأجسام المضادة

الأجسام المضادة ، هني بروتينات يقوم جهاز المناعة بتصنيعها لمقاومة العدوى ، وكل جسم مضاد يتم صنعه لكى يتعرف على جزئ، واحد من موروث مضاف مستهدف ، وإذا كان هذا الموروث المشاد جزيئا صغيرا ، وأن الجسم المضاد سيتعرف عليه باكمله ، أما إذا كان جزئ الموروث المضاد كبيرا ، فإن الجسم المضاد سيتعرف فقط على جزء منه ويسمى البحسم المضاد في عده الحالة بالبحسم المضاد الايبتوبي ، ويلتصق مرقع ربط الجسم المضاد بهذا الموروث المضاد بطريقة قوية جما ، ويسمح عدا الالتصاق للجسم بالتعرف على الموروث المضاد على أنه شيء ما قد دخل الجسم ، ويجب ألا يكون موجودا فيه حالفيروس ، أو البكتير ، أو السموم ومن منا الجسم الغريب ،

يصنع جسما مضادا ضد أي جزى تقريبا وذلك من خلال حقن الجزى في تيار اللم \* ويقوم الجهاز المناعي بالتعرف عليه على أنه مادة غريبة ، ثم يقوم يصنع جسم ضاد مناسب \* وفي حقيقة الأمر ، فأن الجهاز المناعي يصنع سلسلة كاملة من الأجسام المضادة التي تختلف عن يعضها اختلافا قليلا : ويحتوى دم معظم الناس عادة على جيس جوار من جزيئيات الأجسام المضادة المختلفة ، الموجهة الى عوامل المرص المختلفة ، والجزيئيات الغريبة الأخرى التي دخلت أجسامهم في الماضي \* ولهذا السحب فأن الأجسام المضادة التي تستحضر من دم الحيوانات الثديية ، تسمى بالأجسام المضادة متعددة الاستنساخ لانها قد تكونت من عدد كبير من مستخات ( مجموعات متطابقة ) الخلايا \* وهذا يعتبر مخالفا عند مقارنته بالأجسام المضادة المختلفة وحيدة النسخ ( انظر الأجسسام المضادة أحادية الاستنساخ ، ص : ٢٧١ ) \*

وقد كانت الأجسام المفسادة ذات فوائد كثيرة للتقنية الحبوية ، بسبب قدرتها الهائلة على الالتصاق بشدة على موروث مضاد واحد فقط ، واهمال بقية الموروثات المضادات الأخرى ،

وعلى سبيل المثال ، فإن هذه الأجسام تستطيع تبييز السكروز من المجلوكوز ، والأحماض الأمينية اليمنى من الأحماض الأمينية اليسرى (enantiomers) ، بروتينات الدم البشرى من بروتينات القرود الغ ، ومن تم قانها تعتبر دكائز للعديد من العمليات التي تحتاج الى تسييز دقيق .

على وتسمى بروتينات الجسم المضاد علميا بالجلوبينات المناعبة ويوجد هناك أربعة أنواع منها جديرة بالذكر :

IgM \_ النوع الأول الذي يصنعه الجسم عندما يصادف مادة غريبة -

lgG ـــ النوع الشهير جدا ، والذي يصنع بعد مواجهات مسمتمرة (كما في حالة الرشي) \*

IgB \_ النوع المسئول عن تفاعلات الحساسية ·

AgA ... وهو نوع نادر پوجه في المريمية ، ويعض الأنواع الأخرى من السوائل اللادمية ، الأجسام الضادة المصنعة من الخلايا اللمفية ـ والتي تقوم بتصنيعها . الخلايا اللمفية B (خلايا B ) ، من خلال عملية تساعد فيها الخلايا T

( انظر أيضًا التحليل الكروهاتوجرافي الانجذابي ص: ١٦ ) •

تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥٠

المسخصات المناعية رقم : ٣٣٣ ٠

السميات المناعية رقم : ٢٤١ .

#### ANTIBODY STRUCTURE

# تركيب الجسم المضاد

تعتبر الاجسام المفسادة ذات تركيب معدد تهاما ، ولكل جسم مضاد سلسلتان ، خفيفتان ، وسلسلتان ، ثقيلتان ، وتقع منطقة الارتياط بالموروث المضاد أو موقع الربط ( منطقة التحديد المتكامل ) في طرفي السلاسل الخفيفة والثقيلة – وعلى ذلك فان الجسم المضاد يتكرن من كلتا السلسلتين ، وتنقسم السلاسل الى نقط متميزة تسمى حقول (Domains) ، و «حقل الجسم المضاد الأحمادي ، (DAB) يعتبر حقالا واحدا للجسم المضاد ،

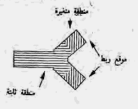
والمنساطق الأمينية الطرفية لكل من السلاسل المخفيفة والتقيلة .

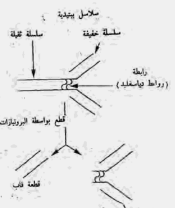
- تسمى بالمناطق المتغيرة ، لانها تكون متغيرة في الأجسام المفسادة · وتسمى المناطق المتغيرة بن الأجسام المضادة لنفس الرتبة والرتبة الفرعية · .

المضادة لنفس الرتبة والرتبة الفرعية ·

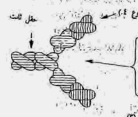
ويمكن قطع الجسم المضاد بواسطة انزيمات البروتيز الى أجزاء عديدة تعرف بـ Fab و Fab ( لاسباب تاريخية ) · وتعتبر إيضا من سمات لغة التقنية الحيوية ·







التركيب ثلاثي الأبعاد (تخطيطي)



کل سلسلة متعدد بینید تنطوی علی حقول السلام متعیزة

السبة للسلسلة الخفيفة ، ٣ إلى ٥ بالنسبة إلى السلسلة الثقيلة ( تبعا لمتساوى النموذج )

(100 Sg ... ye i

شکل رقم (۳)

مضاد الاحساس ( ر ق ا ) أو ( د ن أ ) ، هو حسض نمووى ذو جديلة واحسسة ، والذي يعتبر مكملا الى التنسفير ، أو ( الاحسساس ) لجديلة من جين ، وبالتالي يكون مكملا أيضا الى (mRNA) الذي ينتجه هذا الجين ، واذا كان مضاد الاحساس و ن أ ، موجودا في الخلية في نفس الوقت مثل (mRNA) ، قانه يتهجن معه مكونا جديلة حلزونية مزدوجة ، هذه الجديلة المزدوجة من ال ر ن أ لا تستطيع أن تترجم بعد ذلك يواسطة الريبوزومات لكي تصنع بروتينا ، وعلى ذلك يعكن استخدام مضاد الاحساس ر ن الانتهاد التعبيرات الجديلة المروتينات ،

ويعتبر مضاد الاحساس ر ن أ من الطرق القوية لتعديل النشاط الميني ، لانه يعتبر طورًا من أطوار الهندسة الوراثية الناجحة ، وليس اختيارا سلبيا للمتغيرات الاحيائية للجين ، وعلى ذلك فبدلا من محاولة اختيار كل تسنع جين معين في النبات مثلا ، فأن المهندس الوراثي عليه فقط أن يدخل جينا واحدا ، يقوم بانتاج مضاد الاحساس ر ن أ ، وسوف يقوم مضاد الاحساس بنع (mRNA) من أي نسمخ لهذا الجين ، يجرى استخدامه بواسطة الخلية ،

والطريقة التي يعمل بها مصاد الاحساس لانزال غامضية ، ومن الواضح أن الريبوزومات لا تستخليم أن تستخدم ال ر ن أ المزدوج الخاروني في صنع بروتين ، وعل ذلك فانه بريبط مضاد الاحساس (ر رن ۱) مع (mRNA) سوف يعمل على ايقاف نشاطها ، الا أن عدا الربط نادرا ما يحدث ، بفرض وجود عوامل أخرى أيضا ، فان عده العوامل تشتمل على :

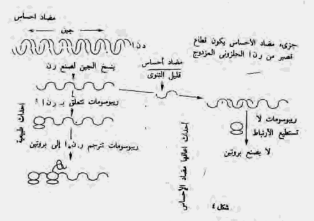
۱ – الطريقة التي تحلل بها الخلية الجديلة المزدوجة للدرن أ يستبر العديد من الدرن أ الفيروسية ، هي جدائل مزدوجة ، بينما تكون دن أ السيتوبلازمية العادية هي جديلة مفردة ، ولذلك قان هذا قد ينشا كآلية مضادة فيروسية ) ، وخصوصاً دور (Rnase H)، وهو الانزيم الذي يهدم الجديلة المزدوجة للدرن أ ، والمزدوج المفاير دن أ ـ دن أ بطريقة معينة .

 ٢ - أينما تصنع خلية مضاد الاحساس ر ن أ ( ومن الواضح الواضح أنها يجب أن تقابل صدفيا mRNA حتى تصبح فعالة )

وقه اكتشف مضاد الاحساس كطريقة تقوم من خلالها بعض البكتيريا بتنظيم نشاط جيناتها بطريقة طبيعية ، لكن بعض الشركات قد تحسب لهذا الموضوع من أجل استغلال امكانات مضاد الاحساس في تنظيم الجينات بطريقة اصطناعية . وتعتبر مضادات الاحساس ر ن أ أو مشتقاتها من العقاقير المفيدة ، لأنها تستطيع ايقاف تأثير احد الجيئات ، دون التاثير على الجينات الأخرى ، وقد تم استغلالها على وجه الخصوص في ايقاف تاثير الجينسات الورميســة ( انظر الجينات الورمية ص : ٢٨٦ ) ، حيث تقوم بابطاء أو منع تطور السرطان . بالإضافة الى انها تستطيم أيضا أيقاف تأثير الجينات الفيروسية ، ولذلك فانها تستخدم كعقاقير مضادة للفيروس ( انظر المركبات المضادة للغيروس ص : ٣٩ ) • وقد أطهرت التجارب الأولية أن مضاد الاحساس يحمل في طياته آمالا عظيمة في مده المحالات ، وتستخدم شركتا ISIS و GENTA الدوائيتان عقاقىر مضاد الاحساس فور النجارب الاكلينيكية - والشكلة الرئيسية للوفاء بهذا الوعد في التحول من تساذج تجريبية ، تستخدم الخلايا المستنبئة ، الى تعاذج حيواتية حَقيقية ؛ هي مشكلة كيفية ادخال مضاد الاحساس الى الخلايا المصاية . ولما كان من الصعب اجراء تجارب الهندسة الوراثية على الانسان ، قان دور كبيبائي العقاقير هو أن يكون قادرا على توصيل مفساد الاحساس د له أ أو دن أ السليم الى جميع الخلايا المسابة . وتعتبر هذه صعوبة مزدوجة ، لان و ن أ يعتبر غير مستقر تعاما ، ومن السهل جدا تحلله بواسطة RNAses ، وهي الانزيمات التي توجد في العديد من الانسجة ومن الصحب تحطيمها ، ومن الاستخدامات المتعلقة بهذا الموضوع عو استخدام مضاد الاحساس د ن أ ، أو د ن أ المعدل ( مثل الفوسفورثيوات د له أ ، الذي له ذرة اكسجين واحدة ، في مجموعات الفوسفات التي تحل بهلا منها ذرة كبريت ) ، والتي تكون آكثر مقاومة للهجوم الانزيمي ٠

والتطبيق الأكثر حداثة لشاد الاحساس ، هو من خلال الهندسة الوراثية للنبات والحيوان و والهندسة الوراثية للنباتات على وجه المصوص ، قد استفادت من تقنية مضاد الاحساس ، حيث استطاعت مجموعات عديدة ، والأكثر على شهرة ، تلك الجينات الخاصة به (polygalacturonidase) التي تم ايقافيا في الطماطم عن طريق عدة مجموعات في الصفاعة والابحاث الاكاديبية و polygalacturonidase عد أحد الانزيمات الرئيسية التي تستخدم في تحلل جدران خلايا ادمة الطماطم الطازجة ، وبذلك تجعلها لينة و واذا تم ادخال إلجين الذي يصنع مضاد الإحساس سيقوم بإيقاف تكوين هذا الانزيم في الطماطم ، ونظل الطماطم ملبة لمدة أطول الناء تموعا ،

انظر أيضًا الانزيم الريبي ص : ٣٥٢ . انظر الرسم المقابل •



#### ANTIVIRAL COMPOUNDS

# المركبات المضادة للفيروسات

من المجالات التي تلعب فيها التقنية الحيوية دورا سها ، في تطوير الأدوية الجديدة ، هو اثناج المركبات المضادة الفيروسية · وقد ارتكز مذا العمل على سلسلة من الطرق الفنية ·

واحدى الطرق الراسخة ، هي من خلال سلسلة الموامل المنززة للجهاز المناعي ويعتبر ال (Interferons) من المضادات الغيروسية "حيت تقوم هذه المضادات بتحقيز الدفاعات الخلوية شد الفيروسيات في عديد من الستويات ، بدءا من تقليل تخليق خلية الدن أ وبذا تجعل الخلايا آكثر مقاومة للاختطاف عن طريق الجينات الغيروسية ، الى تقسجيع الاستجابات المناعية الخلوية " والانترفيرونات هي بعض المنتجات الأولى من تقتية ال دن أ الماليج وقد كان مأمولا ألها أن تكون مجالا فسيحا للمضادات الفيروسية ، لكن نشاطها قد اقتصر على أن تستخدم في مجموعات مع الأدوية الأخرى كي تكون معززات مناعية ، في بعض التطبيقات القليلة الخاصة "

وقد كان علماء التقنية الحيوية اكثر تشاطا في تحضر المواد الكيميائية المعقدة ، ذات الخصائص المضادة للفيروس والطريق الاكتر جلاء ، هو صنع المركبات التي تشبه النويدات في الدن أ ، والتي تقوم بعد ذلك بوقف نشاط الانزيم الذي يعكن الفيروس من صنع الـ د ن أ الخاص به دون أن يدمر الحلية وتعتبر Wellcome's AZT ( فروس ارتجاعي، وهو العقار المضاد للايدر ) من النويدات البيانية Analague ، التي تعتبر من المركبات المعقدة ، ولذا يجب أن تركب في متجازاً اتها المجسمة الصحيحة عندما تعمل ، ويعتبر استخدام التخليقات الانزيمية ، في جزء على الأقل من انتباجها من الأمور المفيدة · وهناك سلسلة من الانزيمات تشكل جزءا من جزيئيات النويدات قد تم تنقيتها (انزيم النقل فوسفوريل، انزيم النقل جليكوزيل ، والانزيمات التي تعمل القواعه ) وعي من الكفاءة . بحيث انها تعمل سريعا بطريقة مفيدة مع النويدات البيانية ، حتى لو كانت هذه البيانيات ليست هي ركائزها العادية • وهناك سلسلة من النويدات التمثيلية ، خصوصا الكربونيات الحلقية التمثيلية ( الم كبات التي يحل فيها الأكسجين الموجود في حلقه السكر بالكربون) يجرى فحصها ينشاط كبيركى تستخدم مضادات فيروسية لعلاج الأمراض الفروسية طويلة الأجل .

والطريق الثانى هو استخدام الهندسة الوراثية في خلق البروتينات التى توقف تشاط التكاثر الغيروسي \* ويعتبد هذا الاسلوب هنا على نوع الفيروس القصود ، لكنه يعمل بصفة عامة عن طريق صنع بروتين يرتبط بالبروتين الموجود في التخاريا ، الذي يعتبر البروتين الرصيفي لهذا الفيروسي ، أو لبروتين الفيروس الذي يعتبر المجس الرصيفي docking ، في الحالة الأولى ، تستطيع قطمة من البروتين الفيروسي ، أن تتوى هذه العبلية ، وفي الحالة الأخيرة ، يقوم جزء من البروتين المستقبل الخلوى بهذا العبل ( انظر الايدز ) ص : ٢٢ .

وقد اقترح العديد من الاستراتيجيات الأخرى ، لكن المنتجات لم تتعد مرحلة التجارب الاكلينيكية .

الطريق الثالث هو استخدام مضادات الاحساس د ن آ أو الريبوزيات ( انظر مضادات الاحساس وقم : ٣٧ ، الانزيات الريبية ص ٣٥٢) ، وهذا الطريق لا يزال في طور التجربة .

انظر أيضًا معدلات الاستجابة البيولوجية ص: ٦٨٠

الاستنبات المائي ، هو زراعة النباتات المائية والحيوانية في مزارع، بدلا من حصدها من الماكنها الطبيعية التي تنمو فيها سواء اكانت بحاوا لم انهادا ، والمصطلح القريب من عذا الموضوع ، هو تربية الاسماك ، وتستخدم المزارع السمكية المياه العدبة ، وعندما يستبدل الماء العنب بالماء المائح ، فانه يطلق على هذه المزارع ، المزارع المبحرية (mariculture) ، ويعتبر هذا الموضوع من المزارع المبحرية ، لانه تطور تجارى الموضوعات الخارجة عن اختصاص التقنية الحيوية ، لانه تطور تجارى حديث ، وعلى ذلك فانه يعتمد على استخدام احدت التقنيات ، بدلا من التقنيات التقنيدية ، هذا الموضوع غالبا ما يتستمل على زراعة الكائنات الحية في مساحات شاسعة من المياه ، والتي تكون مصاحات شاسعة لراعة كميات ضخمة من المغطريات أو المبكتيريات ، التي تحتبر الأرض الخصبة للتقنية الحبوسوية -

وتعتبر المزارع السمكية من الصناعات النامية ، حيث تقوم بانتاج سلسلة من المنتجات وهي :

١ \_ الأسساك وخصوصاً تلك الأتواع الغالبة القيمة ، مشل السلمون والسلمون المرقط » والتي تحتاج الى نوعية خاصة من التقنية : وكان الرومان قديما يقومون بزراعة الأسماك باشكال مختلفة ، وهذا هو السبب في أن بعض القرى الانجليزية كانت عبارة عن قرى من البرك .

٢ ــ جراد البحر ، سرطان البحر ، الجميرى ، والرخويات الأخرى. وقد تم زراعة هذه الحيوانات البحرية بطرق مكتفة ( أى بزيادة الكتلة الحيوانية لكل متر مكتب من الماه ) عن الكتافة التى زرعت بها الأسماك ، وقد كانت هذه من طرق الزراعة الاكثر غباه .

ويقوم دور التقنية الحيوية في مجال زراعة الحيوانات المائية ، على تقديم المياه العذبة التي يسر بها تيار من الهواء ، لتوقير الوسط المناسب لنمو الخيوان المائي " وتقوم أيضا بتوقير الفئاه المناسب مثل الكريل ، الذي يعتبر من الأغذية المسحوقة البخليقية ، وإضافات غذائية ، مثل astaxanthins ( وهو عبارة عن صبخات ذات لون وردى محمر ) ، لكي تعطى للأسماك وبرغوث البحر لونها الصحيح \*

وقد استخدمت المزارع السبكية ايضا في انتاج الفطريات الصغيرة والكبيرة جدا ( انظر الكتلة الحبيرية ص : ٦٨ ) ، وتجبري زراعـة هذه الفطريات في بلدان الشرق الأقصى ، ليس فقط من أجل الطمام ، ولكن أيفا من أجل الاستفادة من المواد الكيماوية ( الأغرة والصفيات ) ، الفيتامينات ، والأصباغ .

واستخدم علمه التقدية الحيوية في كل من مجالي النبات والحيوان .
المضوية من نوع (Virgloid and tetraploid) ، والطحالب المهجنة بواسطة
العضوية من نوع (triploid and tetraploid) ، والطحالب المهجنة بواسطة
ادماج الخلية النباتية ، ويعتبر السلمون المرقط من نوع (triploid) ،
على سبيل المثال من الأسماك العقيمة ، ولذا فانه يمكن استخدامها في
المتحكم الحيوى للأعشاب ، دون خطر التهديد من كونها قادرة على تربية
نفسيها ، والمحمادات من نوع (triploid) ، يعتمد عليها في الاسمواق
الأمريكية ، نظرا لمذاقها المفضل عن الأنواع العادية ، ولما كانت من الأنواع
العقيمة ، فهي تستغل جزءا كبيرا من طاقتها في انتاج العضلات ، وجزءا

# ARTIFICIAL SWEETENERS المحليات الاصطناعية

تستخدم سلسلة كبيرة من المسواد من أجسل اكساب الطعسام المذاق الحلو ، دول زيادة في السعرات الحوارية ، ومن بين الأتواع التي تهتم بها التقنية الحيوية الآتي :

ا ــ السوماتين : وهو بروتين يتم انتاجه عن طريق تصدرة قدر danicli) في فاكيت ٤٠٠٠ وتبلغ حلاوة السوماتين ٣٠٠٠ مسرة قدر حلاوة السكر ، وفي التركيزات الأقل ، يقوم هذا البروتين بتنشيط النكيات الاعرى ايضا ، ولما كانت هذه المواد بروتينية ، قانه يمكن انتاجها من البكتيريا عن طريق الهندسة الوراثية ، وبذلك نتجنب مشقة الذهاب الالمناطق المدارية لحصد هذه الفاكية ، وقد انتج السوماتين من ا ، كولاي ، ومن B. Subtilis, Streptomyces lividans and Saccharomyces cereviseae

٢ ــ الاسبر تام: والذي يعرف أيضا (Nutrasweet)، ويعتبر وإحدا من أحم المحليات الاصطناعية المستخدمة تجاديا ١ أنه بيبتيد تنافى (aspartatephenylalanine methyl) وحيث أنه يصنع من صغير أمينيين، فأنه يوجد جزءان من تصنيمه " مهمان لعالم التقنية الحيوية ١ أولا ١ أحد الاحاض الامينية ــ وهو الفنيلالانين ــ يعتبر غاليا نسبيا ، لذا فاختيار الهندسة الوراثية أو اسستفلال التخدير لانتاج الفنيلالانين ، بطريقة نمائي فعالة يعتبر هدفا مهما من مراحل انتاج الاسبرتام \* ثانيا أن تخليق تنائي البيبتيد ، يتم انجازه عن طريق الانزيمات ؛ وخصوصها باسمتمال البروتاز ، لوصل الحيضين الأمينين مع بعضها ( فضلا عن التفاعل الطبيعي الذي يقوم على فصلهما ) • وكلا المجالين ، يعتبران في حالة تطور تجاري \*

AUXOSTAT

أوكسيوستات

الاكسوستات ، هو عبدارة عن جهاز كيمؤسيتات يتغير فيه معدل التخفيف و والكيموسيتات عبارة عن وعاه استنباتي مغلق ، تتم بداخله اضافة وسط قديم مع الكائنات المضوية بصفة مستمرة ، وله معدل ثابت من التخفيف ، وهو المعدل الذي تضاف من خلاله مادة جديدة ، وتزال مادة قديمة و وهذا المعدل هو الذي يعدد سرعة نمو الكائن العضيوى داخل الكيموسستات ، وبالنسسة للاكسوستات ، فإن المعدل الذي يتم عنده اضافة مادة قديمة ، يتحدد من خلال بعض سمات المستنبت وعلى سبيل المثال ، فإنه يمكن قياس كية البكتيريا ، بواسطة تغييم (Turbidity) المستنبت ، ويجرى ضبط كية المادة المضافة حتى يظل مقدار التمكر ثابتا .

وبطريقة آخرى اذا أنقصت البكتيريا الأس الهيدروجينى للمستنبت اثناء تموها (كما تفعل البكتيريا ذلك دائمةً) ، فإن الاس الهيدروجينى قد يستخدم فى ضبط معدل التخفيف • وتسمى الطريقة الأبل التربيوستات، بينما تسمى الأخيرة أكسوستات الأس الهيدروجينى •

وتتميز الأكسوستات في أنه يمكن الحصول على أفعى معدل نمو أو انتاج ، بطريقة أكثر سهولة عن المعدل الذي تحصل عليه باستخدام الكيسوستات و وإذا كان معدل التخفيف ليس مرتفعا بدوجة كافية في الكيسوستات ، فإن المستنبت سوف يسو باقل من معدل النبو الاقصى ، وإذا كان معدل النبو الاقصى ، وإذا كان معدل النبو الاقصى ، قادة كان معدل التخفيف عاليا جدا ، فإن الكائسات العضوية لن تكون عاددة على الاستمراد عند اضافة وسهد جديد ولذا فائها سوف تتخفف ويكن ضبط الاكسوستات سيصبح فارغا ويكن ضبط الاكسوستات ، حتى يستسر أترماتيكيا مع نبو البكتيريا ، وبدأ يرفع معدل النبو ، وعند هذا المعدل المرتفع من النبو ، فإن البكتيريا ، التي تنبو بسرعة ، يتم اختيارها عن الاخرى التي تنبو بيطه ، وبهذا فإن البكتيريا ، من حيث اختيار الاتواع سريعة النبو من البكتيريا ، من حيث اختيار الاتواع سريعة النبو من البكتيريا ، وتبعا للاستعمال الذي يستغل من أجله الاكسوستان، فإنه يصبح شيئا سيئا أو حسنا "

وفى الواقع العمل ، قال أجهزة التخير الصناعية الكبيرة المستمرة وتعتبر من توع الاكسوستات ، فضلا عن الكيسوستات ، حيث ان لها المديد من ضوابط التغذية العكسية ، التي تمكن المشغل من ضبط المواد التي يستقبلها جهاز التخير اثناء تشغيله . ملتهم البكتيريا ، هو فيروس يهاجم البكتيريا ، وقد تم إستخدامه على نطاق واسمح في أيحاث استنساخ الدن أ، حيث تشكل قواعد الجزيئات المتيجة المناسسجة ، وملتهم البكتيريا ( أو الملتهم )، المستخدم كثيرا في الأبحاث ، يشتق من آكلتين شريرتين، تسميان م ١٣٠ ، ولميادا ؛

وتستخدم الآكلات لمبادا في استنساخ قطع كبيرة من ( دان أ ) وتسبب هذه الآكلات الحيالالا للخلايا عندها بتكالى، أو ( و ن أ ) وتسبب هذه الآكلات الحيالالا للخلايا عندها بتكالى، عن طريق نفجير الخلايا العائلة لها ، وإذا نثرت بعض الآكلات ، فوق كنلة من الخلايا البكتيرية ، فأنها تحدث ثقبا في الخلايا المجاوزة ، ونطلق المؤيد من الآكلات ، والتي بدورها تحدث ثقبا في الخلايا المجاوزة ، ونطلق في منطقة صغيرة و فيكون نمو هذه الآكلات في المستنبت السائل الى كتلة في منطقة صغيرة و فوق صفيحة معدنية و حيث تستقر عليها الآكلات في منطقة منها يصل حجم هذه الآكلات في المستنبت السائل الى كتلة ضحخمة من الجزئيات تصل كافتها الى - ١٤١ في اللتو في بعض الحالات ، وكل من الصفائح والمستنبت الحجمي ، تغتبر مصادر مفيدة الحصول على كبيات كبيرة من آكلات البكتيريا د ن أ ، الأغراض التحليل ، وقد طورت بعض متجهات الامبادا ، التي تعتبر متجهات تعبير .

والمتجه الرئيسي الآخر من الآكلات البكتيرية ، هو نظام م ١٣ ، وتستطيع هذه الآكلة أن تنمو داخل البكتير كبلازميد ، وعلى ذلك فانها لاتدمر الخلية التي تصييها ، لكنها تبحلها تصينع آكلات جديدة باستشرار . انها أحل أنواع د ن أ الآكل ذي الخيط الواحد ، وتستخام من أجل طريقة المحتجد الله المحتجد عنها من أجل أ ذا خيط الواحد ، كسادة بادئة ) ، وقد قام ميسينج بتطوير سيلاسبال شهيرة من واحد ، كسادة بادئة ) ، وقد قام ميسينج بتطوير سيلاسبال شهيرة من المنجهائ م ١٣ من أجل استنساخ قطع من ال (دن أ)، داخل م ١٣ من أجل التسلسل .

وينمو كل من هاتين الآكلتين على البكتيريا أ • كولاى كبكتير عائل • والعديد من الآكلات الأخــرى ، والتى من أ • كولاى والبكتيريا الأغـرى . يتم استخدامها في العديد من التطبيقات البحثية المتخصصة •

#### BACULOVIRUS

# الفيروسسات العصسوية

الفيروسات العصوية ، هي طائفة من الفيروسات العشرية ، الني استخدمت في صنع متجهات استنساخ الد ( د ن أ ) التعبير الجيني داخل الخلايا سليمة التنوى و واشتق نظام المتجه من صورة فيروس كاليفورنيا النووى ذي التركيبات السطحية ، لكي يشكن علما والتقنية الحيوية من صنع كميات كبيرة من البروتيتات ، من جينات مستنسخة داخل خلايا الحشرات ( والخلايا المستخدمة عادة هي سملالة خلية مشتقة من حشد من الديمان المتساقطة ) والفيروسات المضوية لها جن يعبر عنه في مرحلة متأخرة خلال دووة عدواها ، في مستويات عالية جدا ، الذي يعلا نواة شعرورية بالموين ، والتي لاتعتبر ضرورية لانساح المزيد من الجيمام التانوية ، المتلفة بالبروتين ، والتي لاتعتبر ضرورية لانساح المنبية ، وفي حالة نظام الاستنساح المتجه ، قان هذا المجن ، العيروس في البرية ، وفي حالة نظام الاستنساح المتجه ، قان هذا المجن ، يستبدل بالجين الذي يرغب عالم التقنية الحيوية في تعبيره .

ويصل انتاج البروتين الى ٥٠٪ من معتوى بروتين الخلية ، والمديد من البروتينات يمكن أن تصنع في الحال ، وبذلك يمكن صنع العديد من الانزيمات ( من خيت المبدأ ) عن طريق هذا النظام ، ويعتبر هذا النظام البسبت له فوائد كاثير المبدأ ) عن طريق هذا النظام ، ويعتبر هذا النظام أو المبكنيرية ، حيث يعتبر نمو الخلايا المستنسخة من الكائنات العضوية متعددة الخلايا ( مثل الحشرات ) ، أصعب من تمو الفطريات ، ان قرة نظام الفيروس العضوى ، ترجع الى اعتباره نظاما عبقريا للتعبير الحيواني ، حيث ينتج البروتينات المرجودة في المعيوانات ، وهذا بالانحاد مع نظم النمير العالمة نسبيا ، قد يجمل في المعيوانات ، وهذا بالانحاد مع نظم النمير العالمية نسبيا ، قد يجمل من خفا اختيارا جانابا للبروتينات ، التي تستخدم من أجمل المقاقير الحيوية ، بالاضافة الى ذلك ، فان الغيروسات العصوية ، ليست بالغيروسات العدية ، أو المرضة للنقاريات ،

والفيروس العصوى ( د ن أ ) يعتبر كبير الحجم (Kb (100-150)) . وعلى ذلك لا تصلح طرق ال د ن أ المالج فى هندسته وراثيا - وبدلا من ذلك يتم هعالجته عن طريق البلازميدات المحتوية على الجين الرغوب ، مع الفيروس فى أنابيب الاختيار ، خلال عملية التاشيب المثلية .

والجديد في استخداهات نظم الغيروسات العضوية ، هو المبيدات العشرية الفروسية ، اذ يتم ادخال الجين في الغيروس الذي يمتبر هلاكا للحشرة ( مثل جين التيفات الماخل المستخرج من (.B. thuringienki ) ، ولكنه لا يؤثر على الخلايا الغيروسية المعزولة ، ويستخدم عذا بعد ذلك في انتاج الغيروس المعدى ، الذي يستعليم ( من حيث المبدا ) أن يصيب المسرات ويبيدها ، الا أنه توجد بعض المساكل الفنية في هذا السبيل ( مثل ، ما اذا كانه الغيروس لا يزال معدياً في الكائن العضوى الحقيقى ) ، بالإضافة الى المشاكل التنظيمية .

السرياط BINDING

يعتبر جزء كبير من نشاط الكيمياء الحيوية والبيولوجيا الجزيشة عو رباط جزيئيات ببعضها البعض ، ويرجع ارتباط الجزيئات ببعضها البعض ، ويرجع ارتباط الجزيئات بعضها البعض ، نتيجة للطبيعة الكيميائية والشكل الأجزاء اسطحها الذي يعنى أن هذه الجزيئات تكون تموذجا متكاملا مشتركا : وادق تعبير يمكن أن يطلق على هذا التكامل هو علاقة القفل بالمفتاح (أي أن القفل لا يفتحه الا مفتاح الانزيمات مع ركائزها ، وهناك حقيقة قاطعة في البيولوجيا وهي أن المديد من الجزيئيات البيولوجية ، ترتبط بشاءة وبطريقة خاصة بالجزيئيات البيولوجية ، ترتبط بشاءة وبطريقة خاصة بالجزيئيات الأخرى .. الانزيمات مع ركائزها ، الأجسام المضادة مع موروثاتها المضادة ، جدائل ال ( د ن أ ) مع الجدائل الكملة لها ومكذا ، هذا الرباط ، يعتبر رباطا تلقائها كناما ، ويعتمد على الطبيعة الكيميائية لهذه الجزيئيات ،

ويمكن تعييز الرياط يتابت الريساط ، أو ثابت الاتحاد (Ka) ، او عكسه ثابت الانفصال (Kd) ، وإذا ارتبط جزى. (١) مع جزى. (٢) لتكوين مركب في علاقة وياضية ، فإن :

ثابت الاتحاد (ka) = [ المركب] [ الجزيء ــ ۱ ] × [ الجزيء ــ ۲ ]

# البري الانفصال (kd) = [ الجزيء - ١] عد [ البري 4 - ٢] البري 4 - 1 [ البري 4 - 1 ]

## حبيت ان جذا ( المركب أيا كان ) هو تركيز هذا إل المركب ) ير

وعند أى تركير معطى للجزى - (١) والجزى - (٢) ، سواء آكان المابعة (Ka) كبيرا ، أم كان التابت المكوس (Kd) صغيرا ، كلما حصلنا على تركيز آكبر من المركب ، وبالتالى قدر أفل من الجزى (١) والجزى (١) والجزى (١) المر و بصفة عامة فى مجال التقنية الحيوية عندما يتحدث أحد عن (ka) أو (ba) فانه يقصد بذلك رباطا محكما ،وعلى ذلك كلما كان (تقا، كبيرا وكلما كان (ab) معتبرا يكون أفضل و والأجسام المضادة بصفة عامة لها معامل (ka) بين ٢٧٠ ( رباط ضعيف ) ، دو ١٨٨٠ (ردياط بقوى ران و والهير وران المن (لام) من ١٠ الما المن (لام) من ١٠ المن (لام) من ١٠ المن (المن المن (لام) من ١٠ المن (الم) ١٠ التي ترتبط بالمستقيلات تتراوح فيها القيم من (الله) من ١٠ المن (الم)

والبروتينات مشل السيتوكينات أو عوامل النمو ، تستطيع أن ترتبط مع مستقبلاتهابطريقة قوية بعمامل (ka) يتراوح بين ١٠١٠ الى ١٢٠ ، وقد حقق الاستربتافيدين الرقم الأعلى في الرباط بين جزيئاته ، وهو البروتين الذي يربط البيوتين (انظر البيوتين ص : ٨٤) حيث تصل قيمة (ka) للبيوتين – استربتافيدين الى حوالى ١٦١٠ ، وهو ذلك الرباط الكافى للاستربتافيدين الذي يمكنه من امتصاص ٣ ميكرو جرام من البيوتين ، من حظيرة طاقرات صغيرة مليئة بالماه .

## BIOACCUMULATION

# التراكم الحيوي

يعد التراكم الحيسوى ، هو تراكنا للفواد التي لا تعتبر مكونات حساسة من كائن عضوى ، ويقوم هذا الكائن المضوى بتصفيعها ، وينسب هذا المسطلح عادة الى تراكم المعدن ، حيث ان المعديد من الكائنات الفضوية النباتات ، الفطريات ، الفرطيسات ، البكتريا ، تساعد على تراكم المعادن ، عندما تنبو فوق محلول من هذه المعادن ، ويعتبر هذا التراكم احيانا يجزم من آلية دفاعها ضد التأثير السمى لهذه المعادن ، واحيانا يكون هذا التراكم بسبب التأثيرات الجانبية لكيسائية جدران الحلية .

وفي حالات قليلة ، يعتبر هذا التراكم الجيوى مهما من الساحية الاقتصادية ، اذ يعتبر جزءا من الدورة الميكروبية التعدينية ، وباستخدام

عملية الامتصماص هذه ، فان المعادن الموجودة بتركيزات قليلة في الماء . يكن أن تتراكم على جدر خلايا الكائنات العية ، ومن تم يمكن جمعها . ويعتبر موضوع التراكم العيوى واسمستخدام البكتريا في ازالة المسادن السمية من الماء الآسن ، كاحد خطوات عمليات التنقية ( المعالجة الحيوية ). موضوعا من الموضوعات وثيقة الصلة .

انظر موضوع الامتصاص الحيوى ص: ٨٢ ، موضـــوع التعدين الحيوى ص: ٢٦٠ ؛

BIOASSAY

الاختيار العيبوي

الاختبار الحيوى ، هو طريقة لقياس شيء ما ، يكون العامل الرئيسي قيه بعض العناصر البيولوجية \* ويستعمل عادة كطريقة لقياس تركيز مادة كيميائية ، برغم ذلك يمكن اسختدام الاختبادات الحيوية في قياس المجالات المتناطيسية ( باستخدام الحمام الزاجل ، أو المكتبريا المتناطيسية ) ، التاين الاضعاعي ( قياس التغير الاحيائي ) ، أو بعض التأثيرات الفيزيائية الاخرى المضا

وقد استخدم العديد عن الاختبارات الحيوية استخداما تقليديا \_ الكنارى المشهور في متجم الفحم ، كان اختبارا حيويا لقياس الفازات السامة ، وعلى أساس أن الكنارى يعتبر عنصرا بيولوجيا ، وقد استخدمت الحيوانات بطرق مكنفة في الأبحاث الدوائية ، كاختبارات حيوية للنشاط المعقاقيرى للأدوية ، ومع ذلك فائه لا يزال يجرى تطوير اختبارات حيوية جديدة عن طريق الخلايا البكتيرية أو الحيوانية أو النباتية ، حيث يكون من الأسهل التعامل مع هذه الخلايا عن الحيوانات أو النباتات بشكل كامل ، ومن أجل رخص صناعتها وحفظها ، وعلى ذلك فان الاختبارات الحيوية البكتيرية من أجل BOD ( المطلب الاكسجيني البيولوجي ) (م) والسموم بصفة عامة ، يتم استخدامها في تنقية الماء ، وفي هذه الحالة يتم خلط البكتيريا مع عينة من الماء ، ويقيس الجهاز قدرتها على التأيش ( ومن ثم تستنفد الاكسجين وتنتج ثاني اكسيد الكربون ، أو في حالة واحسدة تشم عالفسوء ) ، والعسديد من السميتوكينات وعوامل

<sup>(\*)</sup> انظر الطلب الاكسيجيثي البيولوجي في ملحق الكتاب •

النمو الأخرى التي ينتجها علمه التقنية حاليا، باستخدام طرق ال ( دن أ ) المسالح ، قد تم تحديدها اسساسا باستخدام الاختبارات الحبوية ، واستخدمت فيها الخلايا التدبية لكشف الكميات الطقيفة من المركبات المعنية خلال التأثيرات الفعالة على سلوك الخلايا .

وعلى الحسد الفاصل بين الاختبارات الحبوية والاختبارات المبوية والاختبارات الكيميائية ، توجد الاختبارات المناعية والاختبارات الانزيمية ، وتستخدم عدم الاختبارات المبروتينات ، التي تصنع من نظام بيولوجي ، بطرق قياس مختلفة تماما عن طريق القياس الكيميائية ،

ولم تعد الاختبارات الحيوية مناسبة للاستخدام أكثر من أى تفاعل كيميائى آخر ، ولذا قانه يجرى تحويلها الى أجهزة احساس حيوية \*

انظر أجهزة الحساس الحيوى للخلية المتجمدة ص : ٢٢٨ ٠

#### BIOCONVERSION

## التعسول العيسوي

التحول الحيوى ، هو تحول أحد العناصر الكيبيائية الى عنصر آخر ، غن طريق الكاثنات العضوية الحية ، في مقابل تحولها عن طريق الانزينات (والذي يعتبر انتقالا حيويا ) أو عملينات كيميائية ، والمرادفات لهذا المسطلح عن التحولات البيولوجية أو التحولات الميكروبية ، وقد استخدم التحول الحيوى لفترة طويلة من أجل صنع مواد كيميائية مثل الكحول (الذي يصنع من السكر) ، وفي الآونة الأخيرة من أجل صنع الافيدرين ، الذي يصنع من الحيوى لم يصبح أمرا شائعا الا بعد العرب العالمية المنانية ،

وفوائد التحول الحيوى لاتقل أهمية عن الانتقال الحيوى \_ وخصوصاً تخصصها الدقيق وقدرتها على العمل في ظروف معتدلة ١ الا أن التحول الحيوى له العديد من الخصائص المختلفة ، والتي من بينها أن التحولات الحيوية يمكن أن تشتمل على العديد من الخطوات الكيميائية ، وقد يشتمل التحول الحيوى أيضا على الانزيمات ، التي تعتبر غير مستقرة تماما ، لأن الخلية تعيد صنعها كلما آلت الى التحال ،

ومشكلة التحول الحيوى ، تكمن في أن معظم البكتيريا ، إما أن تحول المواد الكيميائية بطريقة غير فعالة ، وفي هذه الحالة لا يستطيع عالم التقنية الحيوية الاستفادة منها • أو تحول المواد الكيميائية بطريقة فعالة الى عدد وفير من البكتيريا والتي تعتبر أيضا عديمة النفع • على ذلك ، فلكي نقوم بعملية تحول حيوى فعالة ، فانه يجب تحسين السلالة البكتيرية، بعيت تحول الركيزة الى منتج فعمال ، وبشرط ألا يتحول المنتج الى شيء آخر • ويعتبر عدا هدفا من الأهداف التي يصعب تحقيقها ويفوق في الصعوبة عمليات المعالجة الحيوية أو تحول الكتلة الحيوية ، واكثر صعوبة من عمليات التعدين الميكروبي •

وقد تمت دراسة عدد من التحولات الحيوية ، ويستغل البعض منها تجاريا ، والاستخدام التجاري الرئيسي ، هو تصنيع الستيرويدات ، وجزيء الاسترويد الأساسي (\*) ، الذي غالبا ما يتم عزله عن النباتات ، هو في حد ذاته جزي، معقد جدا ، وليس هو ذلك الجزي، الذي يسهل تعديله بالوسائل الكيميائية العادية لانتاج جزيئيات ذات مواصفات خاصة للاستخدام الدوائي ، وبرغم ذلك قانه يمكن استخدام عدد متنوع من التحولات الحيوية التي تهاجم أجزاء معينة من الجزي، ويعتبر التحول الميوي على وجه الحصوص ، مفيدا في احداث تغيرات كيميائية في نقاط جوهرية من الجزيئيات الكبيرة المعقدة مثل الاسترويدات ، وفي حالات عديدة ، يستخدم التحول الحيوي مع الكيمياء العضوية التقليدية ، من اجرا اتمام تركيب معقد ،

الاستخدامات الأخرى عن التعدين الميكروبي والعالاج الحيوى ، تحلل المركبات التي يكون من الصعب التعامل معها كيميائيا و والرئية الرئيسية لهذه المركبات عن الهيدووكربونات الموجودة في البترول ، والتي يبحث التحول الحيوى في تحويلها الى كحوليات والدهايدات متفاعلة ، ويمكن أن يتم هذا كيميائيا ، لكنه يتطلب ظروفا قصوى وحافزات معدنية ، ويتنج عادة في خليط مركب عن المنتجات ، ويتم التحول الحيوى ، في طروف آكثر اعتدالا ، ويتج أساسا منتجا واحدا ،

ونظم الأكسدة البكتيرية التي تحول الهيدروكر بونات الى كحوليات ، المسايدات أو أحماض، معروفة في العديد من البكتيريا مثل (Pseudomouas)

وقد كان هذا البكتير الزراعي موضوع البحث في العديد من الأيحاث ، لجمله فعالا من الناحية الصناعية ، وتحتوى الواع العديد من الأيحاث ، على أنواع مختلفة من البلازميدات ، والتي تسمح بتحليل العديد من الكيماويات العضوية ، وبذلك يمكن استخدامها في عمليات التحول الحيوى .

<sup>(\*)</sup> انظر الاسترويد في ملحق الكتاب .

## BIOCONVERSION IN ORGANIC SOLVENTS

التفاعلات الكيميائية العديدة ، التي يتم اجراؤها من أجل التحول الحيوى أو الانتقال الحيوى ، تجرى بالطرق التقليدية عن طريق المذيبات العضوية ، وليس الماء ، وذلك لسببين : اما لان الكواشف لا تذوب في الماء ، أو لان الماء يسبب تفاعلات ثانوية غير مرغوب فيها ، ويكن استخدام الانزيسات الفسا في المذيبات العضوية ، لكنه يوجد اعتمام متزايد لاستخدام البكتيريا ، في المذيبات بدلا من الماء .

ويمكن اجراء بعض التحولات الحيوية البكتيرية ، في أدجه متنوعة ،
لأن البكتير يعتبر من الصلابة ، بحيث يطل حيسا حتى أخر قطرة من
المذيب ، ومن معيزات هذه الطريقة هو أن عددا كبيرا من الانزيمات ،
او من الانزيمات غير المستقرة تماما ، والتي لا تستطيع أن تقاوم الحياة في
المفاعل الحيوى ، يمكن استخدامها من أجل التحول الحيوى ، ومن عيوبها
أن المكتبر ، يجب الابقاء عليه حيسا ، وتقوم البكتيريا بانتاج كل أنواع
الإيضيات الاخرى ، غير النوع الذي تبحث عنه .

انظر أيضًا حفر الطور العضوي ص: ٢٩٢ -

BIOCOSMETICS

مستعضرات التجميل العيوية

مستحضرات التجسيل الحيوية ، هى مستحضر التجسيل الذي يضاف اليه مكون او تشساط او يكون اساست مبنيا على خبرة التقنية الحيوية (فضلا عن الخبرة المكتسبة من صناعة التجميل أو خدع التسويق)\* وطالما أن أي مستحضر تجميسل ، يكون له تأثير فسبولوجي فمسال على البشرة ، فانه يصنف كمقار ، ومن ثم قانه يجب أن يسر بكل اختبادات الناعلية والأمان ، التي يسر بها الدواه ،

وتنقسم مستحضرات النجميل الى ثلاثة مجالات: المواد الحبوية ، المكونات ذات الأسماس البيولوجي ، والمنتجات القبولة منطقيا من وجهة النظر الطبية \* وتشتيل الرتبة الأخرة على المنتجات المنبرة للحسماسية والموامل التي توقف تأثير الأشعة فوق البنقسجية ، والتي يكون سلوكها مدعما بالأبحاث الطبية ، ولكنها ليست في حد ذاتها منتجات تقنى حيوية ، وهي تشتمل أيضا على المستضحرات ذات الأساس الدهني ، والتي قد تكون أو لا تكون ذات تأثيرات كما تعلن به في دعايتها للمنتج ، لكن وجودها تحت مسمى التقنية الخيوية قد أعطى لها سمعة تسويقية طيبة .

والمواد الحيوية المستخدمة في مستحضرات التجميل ، تشتمل على استخدام الكولاجين ( مادة بروتينية موجــودة في النسيج الفـــام ) والكولاجين المتحلدة كملطفات والكولاجين المتحلدة كملطفات ( والتي تحتوى على الليبوسات ، والتي ادعى أن لها تأثيرات فعالة على البشرة ) ، والتـكتين الليفيـني ، وحيض الزجـاح البـول ، هذه المواد وخصوصا النوع الأخير ، تعتبى عوامل حافظة للماء ، وتستخدم من أجل حاية البشرة من الجفساف والتجعد ، والمحتبات مشل حيض جاما لينولنيك ، لها أيضا تأثيرات مضادة للالتهاب في بعض الحالات ،

وتشتمل المكونات البيولوجية على البيونين ، والديكسترانات الحلقية ، الشيقنجوزين ، وسلسلة من الأصباغ ، وتعتبر جميعاً منتجات طبيعية ، أى يدخل في صنعها كائن عضوى حى فضلا عن التخليق الكيميائي ، وعلى ذلك يجرى انتاجها ضمن التقنية الحيوية : الا أن رجال الطب لا يزالون يتبرون جدلا حول تأثيرها الفعلي -

# المواد القابلة للانعملال عضويا

#### BIODEGRADABLE MATERIALS

سبق علما؛ التقنية الحيدوية ، عربة الموسيقا ، الخضراء ، بعد سنوات عندما بدوا في تطوير المواد القابلة للانحلال عضويا ، وتنسدرج هذه الجهود اساسا في ثلاثة مجالات :

١ ـ تطوير الكائنات العضوية التي تحلل المواد الطبيعية ،
 وخصوصا اللدائن ( انظر العلاج الحيوى ص : ٧٨ ) \*

٢ \_ تطوير المواد المركبة : معظم المواد اللدائنية القابلة للانحلال عضويا ، هي مواد مركبة من لدائن مخلوطة بدادة عضوية قابلة للانحلال مثل النشا ، التي تتحلل عندما تهضم يكتيريا التربة النشا ، تاركة خلفها حبيبات صغيرة من اللدائن ، وهناك جدل قائم قيها إذا كان هذا مجرد

نوع من التحسيق ، وخصوصاً أن هذه المواد تعتبر آكثر ضعفًا من اللذائن انسليمة ، ومن ثم فانك تحتاج الى المزيد منهما ، لكى تصمنع الفنينات والحاويات بالمتانة الطلوبة -

٢ \_ البوليمرات الحيوية : تنتج معظم الكائنات الحية البوليمرات لصنع جدرات الخلايا ، أو المواد الانشائية الأخرى ، وتستخدم بعض من هذه البوليمرات لصنع أشياء معينة : وبالرغم من أن معظم هذه الأشياء يلحقها البلل بسرعة ، وتميل الى التحلل اذا تركت فترة في المطر · الا أن عداك استثناءات قليلة ، ومن أحم الواد التي تم تطويرها عي متعدد الهيدروكسيبوترات ، التي طورتها الكا ومتعدد الكابر ولاكتون ، وكل من هاتين المادتين يمكن تشكيلهما مثل اللدائن الطبيعية ، وتعتبر مقاومة وغير منفذة للماء ١٠ الا أن تركيبها قد يعتريه التحلل ببطء بغمل البكتيريا ، ولذا قانه بعد فترة قد تمتد من شهور الى سنوات ، تحلل تماما " والمشكلة " الرحيدة الباقية ، عي ماذا يهكن صنعه منها " ( وعلى سبيل الايضاح ، فقد صنعت ICl مقابض للتابوت قابلة تماما للتحلل العضوى ـ بالرغم من أنَّ هذه الصناعة لن تغير كثيرًا من الميزانية المنصرفة في العالم الغربي بشكل ملموس) \* ويتم انتاج مثات الأطنان من مادة البوليهيدروكسيبوترات سنويا \* ويخصص قدر كبير منهــا لسلسلة من الاستخادامات ، عن طريق خلطها بكميات صغيرة من حف البوليها يروفالبرك ، وعو من البوليمرات الأخرى القابلة للانجلال عضويا "

ومن أحد المواد البوليمرية القوية ، المرنة ، المقاومة للماء ، والقابلة للانحلال عضويا ، ولايجرى الحديث عنها ، الأختساب ، وهناك قدر كبير من نشاط التقتيمة الحيموية النباتية موجه أساسا للاشجار ، ويصل علماء التقنية الحيوية بالقعل على صندسة الاشجار وراثيا ،

انظـــر ص : ۲۱ •

اجروباكتيريم تيوم فاسبينز .

BIODIVERSITY

التنسوع العيسوي

التنوع الحيوى ، هو تنوع الحياة بصفة عامة · لكن هذا الصطلح يحتوى على تضميمتات في صناعة التقفية الحيوية ·

والتنوع الحيوى ، يعتبر في حد ذاته شمينا مفيدا . فاذا زرعت

احدى الدول (على سبيل المثال) توعا واحدا من المحاصيل ، فان الجينات الممرضة تستطيع القضاء على محصولها باكمله من الحقول ، وقد حدث ذلك في موجة الوبائيات ، لمحصول القمح في الولايات المتحدة في فترة الستينات ، ومن ثم فان زراعة اكثر من محصول واحد ، أو (cultivar) يعتبر حماية للمحاصيل ضد الوبائيات ،

ويطبق التنوع الحيوى على تطاق أوسع ، حيث تختبر المدى الواسع من النباتات ( والحيوانات ، برغم أنها تعتبر أقل آهية من وجهة نظر التقنية الحيوية ) المنزرعة حالياً \* والتي قد يجنى العديد منها أشسياه مفيلة للانسان ـ عقارا جديدا ، مادة غذائية جديدة ، مادة جديدة \* واذا تركت النباتات للجفاف ( ومعظم الأنواع النباتية المنزرعة في المناطق الاستوائية ، واقعة الآلة تحت تهديد حقيقي ) ، فأن هذا المجهود سوف يضيع الى الأبد \*

ودور التقنية الحيوية في هذا المجال ، هو سلاح ذو حدين \* فاذا استنبط التقنيون ، نوعا جديدا من القيح المدهس ، فان هذا المحصول سيزرع بدلا من بقية التركيبات المحصولية ، وسينتهى الحال بالقيم المالى المنزرع ، الى محصول وحيد – ومن ثم فسوف ينكمس التنوع الحيوى ، ومن ناحية أخرى ، فان طرق التقنية الحيوية ، عى أنه اذا استطعت تحويل احدى الحبوب بواسطة جن ، فانك تستطيع أن تحول المزيد ، وعلى ذلك تستطيع التقنية الحيوية أن تزيد بالفعل من التنوع الحيوى ، بزيادة عدد المحاصيل ، التي يتم ادخال الجينات المرغوبة اليها \* وقد دار جلل حول و الثورة الخضراء ، والتقنية الحيوية بشأن النجاح الذي حققته ، حيث جملت الفلاحين ، في مناى عن المفاهرة ، بزراعة محصول واحد ، الذين يكون من المحاصسيل الانتاجيسة المهمة ، وبالفعل فأن المديد من الفلاحين في أوربا ، قد حصلوا على أموال من أجل ترك الأرض بدون زراعة أدواع كلا بغرض تقليل الانتساج ، ومن ثم يكون تحت ضغط زراعة أدواع مختلفة من المحاصيل ،

وفى اقليم الغابات المعطرة فان قضية علما التقنية تعتبر أقل صخبا ، اذ أن احدى التقنيات الرئيسية فى التقنية الحيوية النباتية ، هى الاستنساخ النباتى ، التخزين ، والتكاثر الدقيق ، تستغل فى تخزين وتكاثر الأنواع النادرة ، أو المحفوفة بالمخاطر . الأخلاق الحيوية ، هي أحد فروع علم الأخلاقيات ، الفلسفة والتفسير الإجتماعي الذي يتعامل مع علوم الحياة ، وتأثيراتها الفعلية على المجتمع ، ومن أهدافه البعيدة أنه قد يثير قضية تؤدي الى تركيز الانتباه على المشاكل التي تتطلب الحسل ، وفي الجانب الآخر ، فان هذه القضية قد تصبيح تضية ذات دنين عال ، بين المدارس الفكرية المسادية للتقنية الحيوية ، وبين تلك المناصرة لها ، والمشروع الأمريكي للمادة الوراتية البشرية ، قد خصص حوالي ٣٪ من ميزانيته ، لكي ياخذ في اعتباره المسائل الأخلاقية ، وقد استخدمت المؤسسات الجينية الطبية والعقاقيرية الخبراء الأخلاقيين لهدد من السسنوات ومن ثم تولي صسناعة وانظيمات النقنية الحيوية ، احتماما عظيما لموضوع الأخلاقيات .

والأغلاق الحيوية ليست محصورة في معناها الدقيق على الاخلاقيات الكلاسيكية ، لكنها تمتد الى السياسة الاجتماعية وحتى السياسات العامة ، والقوانين ذات الاهتمام اليومى ، التي من شانها أن تشجع التقنية الحيوية على دورها الايجابي في المجتمع أو الاعتراض على عمل من شأنه الاضراد بالصالح العام ، وتشتمل هذه القوانين على :

٢ \_ استعمال أو اساءة استعمال المعلومات الخاصة بالتركيبات
 الجيئية البشرية \*

٣ ــ مشكلة تنباوب اختباد التباثيرات الجانبية للعقائير الفعالة الجديدة ، مع الحاجة الى الحصول على مرضى يستفيدون منها باسرع ما بيكن .

الاشتراطات التي بمؤجبها يتم التصريح بتداول الكائتات العضوية المالجة لكي تخرج الى العالم .

ه ... دور التقنية الحيوية ، في مجال أبحاث الجنينية والأجنة .
 ٦ ... المر رات لاستنباط أشكال الحياة .

وقدم المختصون بدراسة الأخلاقيات ، عددا من المرضوعات العامة من بين القضايا التي يجب أن تكون مشمولة في توانين التقنية الحبوية • ومن أكثر الموضوعات الجدلية التي أثيرت عو موضوع ( مسامل السماحية ) • والموضوعات الأخسري تتطلب الحاجة الى قدرة الأفراد في تعديد مصيرهم ، الحاجة الى حماية الأشياء سريعة التأثر من هؤلاء مجردي الضمير ، وهكذا ، بالنسبة للموضاعات الأخرى من القضايا الأخلاقية ،

وهناك ايضا اتجاه قوى لدى الرأى العام بالنسبة الى موضوع الأخلاقيات ، على الرغم من ان السبب فى شعور الناس باتجاه خاص نحو التقنية لم يختبر بشكل واضح بعد .

انظر أيضا المعلومات الوراثية ص: ١٩٦ -

النشوء الأسطوري رقم : ۲۷۷ •

برنامج بروتوكول العلاج رقم : ٣٩٣ -

معامل السماحية رقم : ١٥٥ -

BIOFILM

الغشاء العيدوي

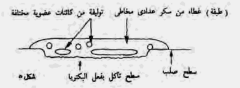
النشاء الحيوى ، هو طبقة من الكائنات العضوية الدقيقة تنمو فوق سطح على قرشة من مادة بوليمرية ، وهى المادة التى صنعتها الكائنات العضوية بنفسها ، وتميل الأغشية الحيوية الى التكون اينما وجدت البكتيريا سلطحا تنمو فوقه ، يحيث يتوفر لها وسلط مناسب ومورد من البكتيريا ، وعلى ذلك تنشا الأغشية الحيوية في أماكن متنوعة مثل أجهزة السباكة المتزلية ، أماكن أبراج التبريد بمحطات القوى الكهربائية ، مالجة المخلفات الآومية ، وفي الأستان ،

وتلتصق البكتبريا بالأسطح بمركب من الصدا والغراه و ونادرا ما تكون الأغشية البكتبرية توعا واحدا من الكاثنات العضوية - ولكنها مجنعات قائمة ( أو مجموعات من المجتمعات ) من الكائنات العضوية المختلفة \* البعض منها يحدث الصدا بالاسطح \* وتسمى هذه العملية بالصدا الحيوى ، والتى تستمر الى أن تترك السطح اكثر خشونة ، واكثر لزوجة كيميائيا : وتقوم أنواع أخرى من البكتيريا بتخليق شبكات مكتفة من بوليسرات المخاط الأحادى السكرى لكى ناصق نفسها وأى بكتيريا أخرى قريبة الى السطح ، والأغشية الناتجة يعتبر من الصعب جدا اقتحامها ، بالاضافة الى أنها تقوم أيضا بزيادة خضونة السطح ( وبذلك تزداد الحاجة الى قدر أكبر من الضغط داخل المواسير ) ، وتقوم بسد المسام التى يأنى منها الأكسجين من خلال الأغشية .

ويطلق على عملية تنطية الأسطح بهذه الطريقة ( العفن الحبوى ) • وتحتبر من المشاكل الخطيرة حيث يدور السائل في حلقة مغلقة من شبيكة المواسير ( وحينما تقوم أى بكتيريا بسسح الغشاء ، تستح لها القرصة للالتصاق في مرات آخرى ) ، أو عندما تتعرض أغشية الترشيح للبكتيريا •

وعلى عكس العفن العسادى للأغشسية ، المتكون بواسسطة الأجسام الصلبة ، أو الجزيئيات الكبيرة ، يعتبر العفن الحيوى عملية نشطة ، فانه بمجرد أن تجرى مجراها ، فانه من الصعب عكسها بواسطة الترشيح المستعرض أو عكس التيار خلال الغشاء " ويستطيع الصدأ الحيوى أيضا أن يجلل الفشساء ، ويجعله منفذا " ومن ثم فان هناك أهمية كبيرة في استخدام المبيدات العضوية ( في كل من السائل والأغشية المتغلغلة داخل السطم ) لايقاف تكون الغشاء الحيوى "

انظر الرسم شكل ٥٠



ويستطيع التعفن الحيوى والصدة الحيوى التساثير على كل المواد المعروفة · وقد قدر ( بوب تالنت ) من شركة ديوبوثت ان حوالي ٥٠٪ من جميع الصدأ المعدني العالمي ، يكون سبيه الصدأ الحيوى · وبالرغم من ذلك يمكن استخدام الأغشية الحيوية - تستخدم بعض الحساسات العضوية ، غشاء من الخلايا ، لكى تكتشف متى يكون الماء المار فوقهم محتويا على السموم ، وقد استخدمت الأغشية الحيوية النامية على الاغشية المسامية في تحليل القضلات العضوية ،

وتتكون الاغشية الحيوية بسرعة ، عندما يتوفر ماه غير معقم محتو على مادة غذائية ، ويعتبر الطين المتكون على الاحجار في قاع المجارى المائية، احد الأمثلة ، التي تبين أيضا ، اذا كان الماء يجرى بسرعة كافية ، فان الفتماء لا يمكنك أن يتكون ، وبالرغسم من ذلك ، فان الأغشية الحيوية قد شوهدت حتى مع عدم وجود مادة غذائية ظاهرة في الماء الفائق التنقية ،

#### BIOFUELS

# الوقود الحيسوى

الوقود الحيوى ، هو الوقود الذي يصنع من المواد العضوية الكتلية ، مثل سكر القصب ، أو لباب الأخشاب ، وهناك سلسلة من الطرق لتحويل الكيات الضخية من مواد الوقود عبر الصالح الى وقود صالح للاستخدام المساعى أو كبواد أولية للصاعة الكيميائية ، وفكرة إحلال الكتلة الحيوية محل المبترول ، قد جذبت الكتير من المهتمين وخصوصا عندما اندلعت أزمة البترول في فترة السبعينات ،

والكتل الحيوية الرطبة مثل النتما ، السكر ، مخلفات المجارى ، الله الآسن ، الخ ، يمكن هضمها بواسطة الانزيمات ، أو باحدى طرق أكثر عمليات التخمير ، لصنع أشبياء متعددة من الجزيئات البسيطة ، التي أغلبها يكون من الإيثانول ، والميثان ،

واستعمال الایثانول کوقود ، قد جری صنعه من سکر القصب عن طریق عملیات التخمیر والتقطیر ، بکمیات تجاریة فی البرازیل ، حیث یعتبر مادة رخیصة اقتصادیا ، ویعتبر ،البروکوول، الوقود الرئیسی هناك: وقد تم صنع ۱۶ بلیون لتر من هذا الوقود فی عام ۱۹۸۹ . فى الولايات المتحدة ، كانت هناك خطوات تعهدية لتشجيع « الجازهول » ، وهو خليط من ( البنزين - الايثانول ) الذي كانت له استجابات متباينة فى الماضى ، تتبجة لتقير الدعم السياسى ، وعدم التشجيع العام من صناعة البترول ، ومعظم الوقود الكحولي المصنوع فى الولايات المتحدة ، يتم صنعه عن طريق عديات تخمير نشا الأذرة ، وقد اقترح الميثانول أيضا ، لكن تصنيعه يعتبر صحيعا ، بالاضافة الى أنه يسبب التآكل ،

ويستخدم الميثان في عمليات التدفئة ، وقد تم تجربة بعض الوقود المينانوني من أجل توليد الكهرباء ،

والوقود الحيوى الفازى الآخر ، عو الهيدوجين ، اذ يتم صنعه بواسطة التحليل الضوئى للماء • وهذا ما يقوم به التعثيل الضوئى ، الا انه في النظم الحيوية الطبيعية ، فأن الهيدووجين لا يخلق كفاز ، لكنه مستخدم لصنع السكرياته •

ان الهدف من هذا المجسال من أبعات الوقود الحيوى ، هو جعسل الكانتات العضوية كالطحالب وحيدة الخلية منتجة لغاز الهيدووجين ، عند تعريضها الأشعة الشيس ، وسوق يصبح هذا الغاز من الغازات الآكثر تفاوة والمنجدة ، لكن المقادير التي أنتجت منه حتى الآن ، لم تمكنه من إن يكون منتجا تجاريا ،

والانجاء الآخر لصنع الوقود الحيوى ، هو الأمسلوب الكيميائي فاذا جففت مادة عضوية ببطء وأخضعت للانحسلال الحسرادى ، مانها تنتج خليطا مركبا من المواد الزيتية ، والبوليسرات المنفحة ، وهذه الزيرت يمكن تفطيرها بنفس الطريقة ، التي تقطر بها الزيوت المعدنية ، لكى تعطى أجزاء ذات خصائص مشابهة للبنزين، الديزل، زيوت التشحيم، الغ ، والبقايا الفحمية ، يمكن أن تحترق بنفسها ، وتعطى المكانية لتسخين المفاعلات التي تحل المواد العضوية بالحرارة ، ومعامل التقطير .

والخصائص الكيميائية للناتج ، قد تكون مختلفة تماما عن المواد البترولية التقليدية ، وحتى الآن ، لم ينجح أحد في صنع هذا النوع من الرقود ، ليكون منافسا لانتاج البترول المعدني .

انظر أيضا الغاز الحيوى ص : ٦١ \*

الطاقة الشمسية ص: ٣٦٢ .

الغاز الحيوى ، هو الاسم الذي أطلق على الميثان ( الغاز الطبيعي ) ، الذي ينتج عن طريق تخبير المخلفات ، والمخلفات الآدمية على وجه الحصوص . وتعتبر طريقة بديلة لنقل المخلفات الى القالب العمومية ، أو محطات المالجة التقليدية .

وتحضن المخلفات بواسطة بكتيريا مناسبة في هاضم في عدم وجود الهوا، ( المخبرات اللاهوائية ) ، وتقحل المادة العضوية في المخلفات أساسا الى الميثان وثاني اكسيد الكربون ، ويحرق الميثان ، يمكن توفير الطاقة ، والتدفئة الغ وفي محطات المالجة باستخدام التخير اللاهوائي، ويستخدم الميثان غالبا كمصدل للطاقة للمحطة نفسها ، وتسمى العملية ايضا بالهضم اللاهوائي "

ولمخلفات المجارى اللاهوائية ، يعض الميزات عن النظم التقليدية (مثل نظام تنشيط الحماة ) ، حيث انها تنتج قدرا اقسل من الكتاة الميكروبية التى ينبغى التخلص منها ، ولا تنطلب تهوية ( والتى تعتبر مكلفة لأنها تحتاج الى طاقة ) ، وبالرغم من ذلك فانها لا تعمل بطريقة جيدة الا في وجود المخلفات المركزة : سواه اكانت بقايا الحسة صلبة ام حماة المجادى ، وتادرا ما يعتبر التخير اللاهوائي ، اختيارا عمليا لمعالجة المجارى التي تكون مخففة بالسوائل فعلا ،

وتعتبر البكتيريا المسئولة عن توليد الميثان من المخلفات ، هى بكتيريا الميثون المعسوى ، مجموعة فريدة ، اذ تستطيع أن تحول قدرا محدودا من ركائز الكربون الى ثانى آكسيد الكربون وميشان ، ولكى تتحلل البقايا الى أشياء تستطيع بكتيريا الميثان العصوية أن تأكلها ، فأن ذلك يتطلب نوع آخر من المبكتيريا أ ومن ثم يحتاج الهاضم اللا هوائى الى مجموعات متخصصة من المبكتيريا لكى تعمل بطريقة جهدة ، وفي الراقع العمل ، تعيل عمليات هضم المخلفات الى استخدام أي نوع من المبكتيريا للوجودة على المخلفات ، ونتيجة لذلك تكون كفاتها محدودة ،

ويطلق هذا المصطلح ، على استخدام البكتيريا لتؤدى عمليات ترتبط بالمعادن ، وتشمتل على سلسلة كبيرة من العمليات الصناعية ، التي تتضمن التعدين الميكروبي ، استخلاص البتيول ، نزع الكبيريت ، وسلسلة من العمليات الفسيولوجية التي تتضمن الامتصاص الحيزى ، وعملية الأيض (redox) للبكتيريا ، وهي أيضا دراسة الكيفية التي تؤكسه بها المبتيريا المعادن ، والأسطح المحتوية على المعادن ، وهي عملية تعرف بالصدا الحيوى ،

ويصفة عامة ، فان الهدرجة الحيوية للمعادل ، تنضمن مجالين عريضين من النشاط البكتيرى :

١ ــ الامتصاص الحيوى : وهو الامتصاص الانتقائي لأيونات المعدن.
 عن طريق البكتيريا والمواد البكتيرية ( مثل جدران خلاياها المعزولة ) .

٢ - تفاعلات (redox): وهي التفاعلات ، التي يستخدم فيها البكتير الأيون الفلزى ، أو معدنا ، الذي يجهد فيه الفلز ، من أجهل أيضه ، والاستخدام الرئيسي يكون في أكسدة الكبريتيدات ألى كبريتات ، ذلك التفاعل الذي تستخدمه بعض البكتيريا كمصدر للطاقة ( ذلك التفاعل الذي يطلق قدوا من الطاقة الكيميائية ، عندما يجرى في الهواء ) ، وبما أن الكبريتيدات تعتبر غالبا مواد غير قابلة للذوبان ، بينما تكون الكبريتات غالبا مواد قابلة للذوبان ، بينما تكون الكبريتات من خامات الكبريتيد ، ويمكن استخدام نفس التفاعل في أكسدة الكبريتيد في احد المركبات ، والتي ينتج عنها حيض الكبريتيك ، الذي يذب بعد ذلك عركبا آخر ، أو أن يعمل أكسدة مسبقة لمخام الفلز ، لجعله مهيا للعملات التقدمة ،

وتستطيع اليكتيريا أيضا أن تؤكسد أو تختزل الفلزات بنفسها • فعجيرات المنجنيز في قاع البحـر وتكوين طبقـــات الحـديد الحزمية ، ( الموجودة منذ ١٠٠٠ مليــون ســـنة ) يحتمل أن تكون نتيجة للاختزال البكتيري للمنجنيز وأكسدة الحديد على التوالي •

انظر أيضا الغشاء الحيوى ص: ٥٧ -

الامتصاص الحيوى ص: ٨٢ -

التعدين الحيوى ص : ٢٦٠٠

ويطلق هذا المصطلح على استخدام وتنظيم المعلومات ذات الأهمية ( وتكون في الغالب البيولوجيا الجزيئية ) البيولوجية · وتهتم على وجه الخصوص ، بتنظيم قاعدة البيانات الجزيئية الحيوية ، للحصول على معلومات مفيدة من هذه القواعد البيانية ، وتجميع البيانات من المصادر المختلفة ·

ومن بين اهم قواعد البيانات الشهيرة لعلماء البيولوجيا الجزيئية الآتي :

١ ـ قواعد بيانات تسلسل (دن ١) ، وتوجد قاعدتان رئيسيتان:
 (١) قاعدة بيانات جين بانك (لوس الاموس ، الولايات المتحدة)
 (ب) قاعدة بيانات (EMBL) ـ (مكتبة البيولوجيا الجزيئية الأوربية بالمانيا) ، ويجرى انشاء قاعدة بيانات المشروع المادة الوراثية البشرى ليكون منافسا لهانين القاعدتين ،

٢ - قاعدة بيانات تسلسل البروتين · وتوجـــد مجموعتان :
 ١ PIR ( مصـــد تحديد البروتين ) في الولايات المتحـــدة ،
 ( ب ) MIPS في اوربا ، وقاعدة سويس بروت المستقلة ·

ماتان المجسوعتان تحتسويان على كبيات ضخمة من المعلومات ، بخصوص تسلسل ( قواعد ال د ن أ والأحماض الأمينية على التسوالى ) البروتينات والجينات الطبيعية ، وتوجد هناك أيضا قواعد بيانات عن بنية البروتينات ثلاثية الأبعاد ( وخصوصا القواعد البيائية المبروتين ، التي أجريت عن طريق مكتبة بروهافن القومية في الولايات المتحدة ، التي تتضمن معلومات عن بنية هذه البروتينات ، والتي تم تحديدها عن طريق علم بلورات اشعة الس ، وعلى نحو متزايد ، NMR ، وينية السكريات ، الكربوميدرانات ، والجليكوبروتينات ، والقواعد البيائية الخاصية بالخرائط الجينية ( لمسروعات المادة الورائية ) والمعلومات الجينية الأخرى بالخرائط الجينية ( لمسروعات المادة الورائية ) والمعلومات الجينية الأخرى وقد انشأت الولايات المتحدة ، مركزا قوميا لمعلومات التفنية الحيوية الإنسطة ، في المعاهد القومية للصحة ، لكي تنسق بين جميع هده الإنشطة ،

والمشكلة الرئيسية بالتسبة الى قواعد البيانات هذه ، ليست في طريقة ادخال المعلومات اليها أو اخراجها منها ، وانها في تقرير ما تعنيه المعلومات وتعتبر هذه أيضًا مجالا متزايدا لاهتمامات علماه المعلومات . هي احلى الطرق التي طورت في جامعة كورنيسل ، وقامت شركة Dupons باستغلالها تجاريا ، وهي تعتبر وسيلة لادخال ال د ن ا الي الخلايا ، وحي تعتبر وسيلة لادخال ال د ن الله الخلايا ، ويتم فيها مزج ال د ن ا مع جزيفيات معدنية سغيرة تكون عادة من معدن التجسئن ويبلغ قطر الجزي، منه جزءا من اليكرون ، ويتم اطلاق هذه الجزيفيات بعد ذلك في الخلية بسرعة عاليسة جدا ، وتخترق الجزيفيات الخلية حاملة معها ال د ن الله

وكان يستخدم فى النظام الأصلى خرطوش قطره ٢٣٢. ميكرون لدفع الجزيئيات ، ومن ثم أطلق عليه نظام « المدقع الجزيئى ، •

و تتميز طريقة البيواستك عن طرق التوصيل الأخرى منسل النقل الاصابي ، النقل التخليقي ، الغ . في أنه يمكن استخدامها لأى نوع من أنواع الخلية أو حتى لأى جزء من الخلية - وعلى هذا فقد استخدات طريقة البيولستك لادخال الد دن آ الى خلايا حيوانية أو فطرية وفي الفتائل الخبطية داخل الخلايا .

وقد تكون القوى المستخدمة في دفع الخلايا ، قوى كهربية ، حيث تستخدم شرارة (spark) في تبخير قطرة الماء ، التي تنفجر كخرطوش صفير \* ومن مميزات علم الطريقة ، انه يمكن التحكم في التيار وبالتافي طاقة الانفجار حسب الرغبة ، بالرغم من صعوبة تهيئة هذه الطريقة للحسل \*

بالإضافة الى ادخال ال د ن أ الى الخلايا المرولة ، فقد تم استخدام البيولستك فى النقل الاصابى للد د ن أ الى الانسجة الحيوانية ، وقد تم المنقل الاصابى للد د ن أ الى الانسجة الحيوانية ، وقد تم المنقل الاصابى لبشرة واذن فار بواسطة مدفع البيولستك الذى تم تعديله بطريقة مناسبة كى يستخلم مع فئران حية سليمة ، وقد اقترح أن تكون حده الطريقة المدخل الى علاج الخلية الوراثية الجسدية فى البشر ،

ان السبيل لتجاح عده الطريقة ، يكون بتقليل الضرر النائي، عن انسير الشبيه بالمدفع : ومن باب الفضول قان الضرر الذي يلحق بالانسجة ليس سببه الجزيئيات نفسها ولكن بسبب نفخة اليواه أو الفاز المساحبة للجزيئات .

على أن أل د ن أ ينشط لبضعة أيام فقط ، قبل أن تبسدا الخلايا بتعطيمه ،

انظر طرق النقل الاصابي ، النقل التخليقي ، النقل التحويلي ص : ٣٨٥ .

يعتبر المحتوى البيولوجي ، مقيدا لحوكة الكائنسات العضوية المهندسة وراثبا عن طريق أعداد حواجز بيوكميائية لها فضلا عن الحواجز الطبيعية ، لمنع هذه الكائنات العضوية من النمو خارج المعمل \*

والمحتوى البيولوجي يأخذ شكلين : اما بجعل الكائن العضوى غير عادر على البقاء في البيئة الخارجية ، أو بجعل الظروف الخارجية غير مناسبة له - والحالة الأخيرة لا تعتبر مناسبة للبكتيريا ، حيث انها تستطيع أن تعيش في أي مكان ، ومن ثم قانه بالنسبة الى البكتيريا أو الحيرة ، قان الأسلوب المناسب الذي يجب أن يتبع معها غوّ عن طريق تغيير جيناتها احيائيا يحيث انها تحتاج دائما الى الحصول على مورد من المادة الغذائية والتي لاتتوفر عادة الا في المعمل ، وإذا تمكنت من الهروب من المعمل قانها لن تستطيع أن تنمو ، والمتغيرات الاحيائية الأخرى ، قد تضعف جينات مدمرة بداخلها ، والتي تقوم بتحطيم الخلايا ، أو قد يتم ادخال الحرار أتل أو أعلى من درجة حرارة المعمل المثالية ،

وبجعل البيئة غير ملائمة ، يعتبر الى حد ما تحكما بيولوجيا ، والى حد ما تحكما طبيعيا ، وعلى سبيل المثال ، فقد تم تطوير بعض سلالات الأرز الأولى الهندسة ورائيا فى انجلترا ( والتى يعتبر متاخها باردا جدا لنمو الأرز) وجربت فى أحد الحقول فى اديزونا (حيث المناخ جاف جدا ) ، وعلى ذلك فلم يوجمد أرز ينمو فى منطقة مجاورة لكى يلقح خاطيا مع الأرز التاتج من الهندسة الوراثية ، واذا حدث وان كان للأرز فرصة للهروب فائه لن ينجو من الموت ، وهذا المحتوى المبنى على أساس بيولوجيا النبات ، ولكن بدون تغيير النبات بصفة خاصة .

### BIOLOGICAL CONTROL

# المقساومة العيسوية

القعامى ، الذين استخدموا تسل العراعنة في مهاجسة الحشرات المدموة في مخازن الفلال -

وقد فحص علما: التقنية الحيوية عددا من عوامل التحكم البيولوجي الفعالة : والتي تتداخل أحيانا مع المبيدات العضوية · وعلى سبيل المثال فان (B. thuringiensis) ينتج البروتين الأساد القشرى (الذي يقتل الدود) · وقد استخدم (B. thuringiensis) كمامل تحكم عضوي لعدة سنوات ، وغزل علما التقنية الحيوية حديثا البروتين المسئول ، ليضعوه داخل المبيدات الحشرية ·

وقد تعامل علماء التقنية الحيوية ، مع القاومة الحيوية من خلال طرق عديدة : الفطريات ، القبروسات ، أو البكتيريا المعروفة بمهاجعة الآفات فيمكن استنسائها بكميات كبيرة ورشها على المعضول ، وتقوم هنساك بمهاجمة الآفة الممينة ، والفطريات من نسوع الانتاموفالجيوس ( وهي الفطريات التي تصبيب الحشرات ) ، هي المفضلة في هذا المجال ، حيث انها تقوم ينقل العدوى للحشرات من خلال البشزة ، وبذلك ليس هناك حاجة لأن تؤكل حتى تصبح نشطة ، وتسمى هسل هذه الفطريات اسطلاحا بالوبائيات ، القاومة للحشرات ، ويوجد حوالي الني عشر تنوعا منها تحت طور الانتاج الكمى ،

بعض الوبائيات الفطرية المقاومة للحشرات ، تنتج وباليات قصيرة ، تسمى (ephtoritics) ، من بين اهداف الزيادة الوبائية ، دون خاق وجود مستمر البيئة : قانها تستطيع أو تستمر في الانتشار ، في وجود كتافة مرتفعة من الحشرات المبرضة من جولها ثم تنقرض بعد ذلك ،

وفي الأساس ، فأن استنساخ الفطريات المبرضة ، هو نفسه مثل استنساخ آية قطريات آخري ، مع القيود التي يتطلبها الفطر عادة ، وهي الوسط المنتصص جدا ، وبيئة الاستنساخ الفريدة .

وتعتبر الفطريات ، البكتيريا ، والحشرات ، أيضا عوامل تحكم في الاعتساب : الكائنات العضوية الدقيقة التي تهاجم jointvotch الصمالية ، ونبات حشيشة اللبن المفترش ( أعشاب الارز الضارة وأشخار الليمون على النسوالى ) ، يجرى استخدامها باستمراد ، والبعض الآخسر جار على ره .

ويمكن توجيه التحكم الحيوى أيضا الى الفطريات المبرضة : وقد اكتسب **جادى سترويل** ، بعض الشهرة عام ١٩٨٧ ، عندما لقع أشجار النبق ، بالبكتير المهشمس وراثيا لكى يحميها من مرض أشـجاز البـق

الهولندى ، بدون المحصول على موافقة فيدرآليسة صريحة ، وقد فامت مونساتو بتجارب حقلية على عامل التحكم الحيوى البكتيرى ضد الفطر الذي سبب دمار محصول القمع في عام ١٩٨٨ .

وقد أصبح علماء الثقنية الحيوية أكثر استبصارا عندها قاموا بانتاج التقدم من استنساخ الفيروسات في الخلايا الحشرية ( انظر موضوع الفيروســــات العصوية ص : ٤٦ ) ، اذ تمكن علماء التقنية الحيوية من استغلال الحشرات الفيروسية ، لأن تكون عوامل تحكم حيوى أكثر فعالية • والهدف عو زيادة أو تغيير الجيش الجرار من الجرائيم، عن طريق تغيير نوعية البروتينات الغيروسية التي ترتبط بسطح الخلية ، أو بزيادة مقـــار وحدة الجراثوم أو القبروس الذي يكون لطيفا عادة ، لكنه فبروس معـــد حـــدا . وذلك عن طريق هندسة الجين السمى ، أو الجينات المعرضة في فيروس آخر ٠ وفي الواقع فان هذه الأهداف يعتبر من الصعب تحقيقها ، حيث ان عملية الاصابة الفروسية تعتبر معقدة تماما . وفي يعض التجارب علمت الفيروسات بواسطة جينسات علامية ، بحيث يسكن التحكم في انتشارها : وهذا يعطى قياسا لمدى الشكل المبسط من التحكم الفيروسي ــ بزراعة كميات كبيرة من الفيروس وبعد ذلك رشها فوق المحصول \_ كيف يعمل \* مثل عده التجارب الحقلية قد تم تنفيذها والأكثرها شـــهرة في اسكتلندا ، حيث تم رش أشجار الصنوبر بالفيروس المضاد للحشرات ( حيث انها تنظف باستمرار ) بدون أن يتم التصريح لها بذلك الكائن العضوى المتدس .

ان المفتاح الرئيسي لأى برنامج تحكم حيوى ، يكون من خلال عزل مجتمع الكائن العضوي النشط ، ذلك الكائن الذي يمكنه الانتشار بسرعة وغالبة من خلال المجتمع الحشرى المستهدف ، والذي لاينتشر الى الأتواع الأخرى ( ومن ثم يصبح حشرة في حد ذاته ) - وحيث ان الحشرات مي أنى الغالب كائنات عضوية غريبة ، تدخل الى منطقة ما ، حيث لايكون لها مناك أغداء طبيعيون ( مثل الصغير المائي في معظم بدان أفريقيا ، والأغشاب الركامية في الولايات المتحدة ، مرض شمير البق في معظم المناطق المتدلة ، والمصدر المفصل لعامل المتحكم الحيوى الفصلي يكون غالبا في الوطن الأصلي للوباء ) .

الظن أيضًا ( مبيد الآفات الجيوي ص : ٧٤ ) •

## معدلات الاستجابة العضوية

#### BIOLOGICAL RESPONSE MODIFIERS

مصطلح عسام . يكون المقصود به عادة البروتينات التي تؤثر على كيفية اداه الجهاز المناعى . وبهذا المعنى ، يعتبر مرادفا تقريبا للسيتوكن (Cytokine) · ويكثر استخدامه ، بشبب وجسود اللجنة الاستشادية المسئولة عن معدلات الاستجابة الحيوية (FDA) ، التي تراقب نشاط الأدويَّة الحيويَّة ، التي تغدل آلبات الاستجابة العضويَّة ( كلهم جميعا حتى الآن ) • وتعمل معدلات الاستجابة عادة في مجسوعة ، وليست ككاثنات كيمياثية معزولة " ومن ثم كانت عناك جهود كثيرة في كيفية استنساخ مركبات معدلات الاستجابة العضوية للعقاقير ، كبروتينات نقية ، في حين انها تستخدم في مجموعات ، اذ يتم التحكم في تنظيمها عن طريق وكالات التنظيم الدوائية ، وعلى وجه الخصوص عن طريق (FDA) ، وكانت لدى CETUS متماكل واضحة تماما ، عندما حاولت الحصول على موافقة للعقار (interleukin 2) كي يستخدم كعقار ضد السرطان ، ولما كان عدا العقار فعالا في حد ذاته فان CETUS أرادت أن تستخدمه ضمن مجموعة مع العقاقير الحيوية الأخسري ، ولذا فقد رفض طلبها . ( وقد صرحت الشركة فيما بعد ان عقارها لم يسعفه العظ بالعلماء المتخصصين عند تقديم بياناته في ذلك الوقت الى FDA) .

#### BIOMASS

## الكتلة العيسوية

الكتلة الحيوية ، من كتلة المادة العضوية الموجودة في أي قدر كبير من مادة بيولوجية وعلى نطاق واسمع ، من أي كتلة كبيرة من المادة المبيولوجية ، وتعتبر تقنية البروتين الوحيد الخلية (epp) هي شكالا من اشكال الكتلة الحيوية ، لكن منا الاصطلاح يقصد به عادة زراعة النباتات (أي نبات يدءا من الطحلب وحيد الخلية وحتى قصب السكر) وجمعه دون الحاجة الى عمليات معقدة ، لصنع غذاء مشتق من مصدر نباتي ، من أجل غذاء الانسان والحيوان أو من أجل العمليات الكيميائية .

وانفسست الكتلة الحيوية الى العديد من مجالات الاعتمام · CP البروتين الوحيد الخلية ( انظر هذا الموضوع ص : ٣٥٥) · ١ – الكتلة العيوية الطحلبية : تجرى زراعة نباتات وحيدة الخلية مثل الكوريللا والسبرولينا بكميات تجارية في مساحات من البرك من أجل صنع المواد الغذائية • وقد حظيت السبرولينا بسمعة طيبة كغذاء صحى لسبوات عديدة ، بسبب الاعتقاد في أنها من المواد الغذائية المحشه • ومعظم الطحالب ( والتي تشتمل على الأعشاب البحرية ) تعتبر من الأطمعة الملايةة العلم ، وترزع الكوريللا يطرق تجارية من أجل صحيح غذاء للأسماك : وتقدم كغذاء الى الزويلائكتون ( حيوانات ميكروسكوبية ) ، وهذه الحيوانات يتم جمعها لتكون غذاء للأسماك في المزارع السمكية وتعتبر هذه احدى الطرق التي يتحول بها ضوء الشمس الى غذاء بطريقة وملائهة تهاما واكثر تحكما عن طرق الزراعة العادية "

٢ – الكتلة الحيوية النباتية : وتنم زراعة المحاصيل النباتية مشل قصب السكر أيضا ، من أجل الكتلة الحيوية • وتستخدم هذه المحاصيل عادة كبداية لصلية اتناج كيميائية (حيث أن زراعة النبات من أجل الطعام تسمى عادة FARMING) • وقد بذلت البرازيل جهودا كبيرة ، وأنفعت كبيرا من الجل زراعة السكر لصنع الايثانول ، عن طريق عمليات التحمير وقد كان يستخدم قصب السكر المصنع تصنيعا نسبيا كركيزة ، واستخدم الاتناج في تشغيل السيارات • وتعتبر هذه الطريقة ، احتى طرق استخدام الكتلة الحيوية لتحويل أشعة الشمس الى مواد كيبيائية منيدة •

انظر موضوع الوقود الحيوى ص: ٥٩ ·

BIOMATERIAL

المادة العيسوية

« المادة الحيوية » ، هي مصطلح عام ، لأية مادة من اصل عضوى ، والتي تستخدم من أجل خصائصها المادية ، فضلا عن كونها مادة جاذة أو عقاقيرية • ويناء على المفهوم السابق ، يكننا اعتبار ال د ن أ مادة حيوية ، اذا استخدمت في صنع مشابك الأوراق ، أو في صناعة الأوناش ، فضلا عن استخدامها في تخزين المعلومات .

معظم المواد الحيوية الشائعة ، هي بعض البروتينات ، العديد من الكربوهيدراتات ، وبعض البوليمرات المتخصصية ، والبروتينات السنخدمة في تطبيقات المادة الحيوية ، هي عادة تلك البروتينات التي

تستخدم كعناصر بنائية في الحيوانات ، أو أسيانا النباتات وهادة الكولاجين ، وهو البروتين الموجود في العظام والأسبجة الضامة ، في سلسلة متنوعة من الحيوانات ، هو البروتين الشائع الذي استخدم (وكان مثيرا للجدل) كادة عضوية في مستخبرات المتجدل ، ويجرى استخدامه حاليا ، كحشو طبيعي للعمليات الجراحية الملدنة ، والغبريون، ذلك البروتين الذي يوجد في الحرير ، قد استفل كبروتين ذي مضاومة عالية ، ليكون منافسا للنايلون أو حتى هادة الكياغار ، كعواد بنائية ، ومعظم هذه المواد الانشائية لها تسلسل بسيط من الأحساض الأمينية ، حيث تصنع من قطع صغيرة من الأحماض الأمينية المتكررة مرات عديدة ، وبلتي نطق فإن القطاعات المحورية القوية من جرى الكولاجين ، والتي تعطى له قوته المرئة ، تصنع معظمها من تكراز وصدات الحمض الأميني المناكلات جليكاين ـ س برولاين (حيث س يسكن أن تكون واحدة من البروتينات التخليقية ، من خلال تكراد أضاط بسيطة ، في مجال البحت عن مواد حبوية جديدة ،

واستخدمت الكربوهيدواتات ، كمواد انسائية قرابة الف عام : ان متانة الورق أو البردى ، الذي يعتبر مشتقا من خسائص كربوهيدواتية وخصوصا السيللبوز والمكونات ، وانتجت التقنية الحيوية سلسلة ، الكربوهيدوات ، ذات خسائص معدلة ، والتي تصل كمواد تشجيم في الاستخدامات الطبية الحيوية ، أو كمواد معدلة للتسبيج أو عوامل زيادة حجبية في صناعات الغذاء ، ولاتحتوى هذه المجموعة الأعلى عددا قليلا من المواد الطبيعية التي تصنع من المكتبريا مشل البولي ديكستروز ، وهي الكربوهيدوات المحدلة بواسطة الانزيمات ، لكي تكون لها خصائص محسنة ، والوليوات ، الكي تكون لها خصائص

وتشتمل البوليمرات الأخسرى على اللدائن الطبيعية ، مشسل البوليهيدروكسيبوتيرات ( انظر المواد القابلة للانحلال عضويا رقم : ٣٠ )، أو المطاط المنتج عن طريق البكتيريا أو الفطريات .

ان خصائص البوليس التي تعتبر قاطعة في تحديد ، ما إذا كان سيصنع مادة حيوية مناسبة من أجل استخدام معين تشتفل على !

١ \_ مقاومة الشبه الطول (كل من المرونة ومقاومة الكسر ) \*

 ٢ ــ الامامة ( ما هي كبية الماء التي يرتبط بها ؟ وما هي الكمية التي يحتاجها الارتباط والتي تحاقط على خصائصة ؟ ) . ٣ \_ خصائص المرونة اللزوجية -

٤ ـ اللزوجة "

انظر أيضا عملية التعدن الحيوى ص: ٧٣ .

الأخشاب ص: ٤٠٦ .

#### RIOMIMETIC

# المتسم بالتقليد الحيوى

المعنى الحرقى لهذا المصطلح • تقليد الحياة › ، ويعنى ذلك المجال من الكيمياء الذي يبحث في تطوير الكواشف التي تقوم بادا، بعض وظائف الجزيئيات المعضوية · والسبب في القيام بهدا ، يرجع الى أن العديد من الجزيئيات العضوية ، تعتبر غير مناسبة كيميائيا ، لكي تنتج ، تعالج ، أو تستخدم في أحجام كبيرة وتستخدم عمليات وخيصة · وباستخدام المحاكيات الكيميائية لهم ، يامل علماء التقنية الحيوية في احراز المزيد من الطرق التجارية المتصفة بالمرونة ، وتؤدى قفس النتائج ·

وتشتمل مجالات البحث الكيميائي ، في الحقل العام للمتسمات بالتقليد الحيوى على :

١ – بدائل العامل التميم . يعتبر العديد من المرافقات الانزيمية ، جزيئيات معقدة وغير مستقرة : NADP و NADP ( نيكوتين اميد ادينين ثنيالوتيد اديني وفوسفات ثانى تيكلوتيد اميد النيكوتين ) على رجه الخصوص ، من الصعب التعامل معهما على نطاق واسع . وهناك اتجاهان من اتجاهات البحث ، التى تبحث فى احلالها بجزيئيات أخرى . واستخدمت أصباغ التريازين كوامل احلال لـ NAD فى تطبيقات رابطة التحليل الصبغى . وفى هذه الحالة يتم ربط الصبغة مع عمود ، ويجرى امراز خليط محتو على انزيم نازع للهيدروجين عبر العمود . وترتبط صبغة التريازين مع الانزيم النازع للهيدروجين ( تماما للمود . وترتبط صبغة التريازين مع الانزيم المنازع للهيدروجين ( تماما تمر دون أن ترتبط . وبذلك يربطه بالمهود \_ بينما المواد الاخرى كلها تمر دون أن ترتبط .

وقد استخدمت هذه الطريقة بنجاح في العديد من عمليات التنقيه · والاستخدام الآخر لبدائل العوامل التيسة ، هو البدائل الفعلية الركائز ، وخصوصا بالنسبة الى NAD و NADP و FAD ( و قيلافيل ثاني تكليوتيد الادنين ) في التفاعلات المحفرة بالانزيمات النازعة للهيدروجين والهدف هنا مرة أخرى هو ايجاد جزى، صغير ، يستطيع ان يقوم بالممل الكيميائي ل NAD النج مع الانزيم \*

٧ بدائل البيبتيد والدن أ: تعتبر البيبتيدات وانزيمات الدن أ (ات) ، من المواد سريعة التحلل في العديد من الحالات العضوية ويعمل كيميائيو التقلية العيوية على تغيير العدود الفقرى الاساسي للبيبتيدات والأحماض النووية ، بحيث تكون أكثر استقراوا ، وامكان صنعها يطريقة سبهلة • وعلى سبيل المثال ، ففي أواقل عام ١٩٦٢ ، أسيح أن بديل (دن أ) ليس له عبود فقرى من السكر - فوسفات على الاطلاق : وكان يوجه مكانه سلسلة بوليديد تشبه الى حد كبير البروتين ، وترقيط هذه المادة بشدة مع الدن أ في الخيط المفرد ، بطريقة أشبع أنها نشكل أزواجا من القواعد الصحيحة • وكان لها استخدامات في مضاد الاحساس ، حيث أن عده الجزيئيات ، سيكون من السهل جدا ادخالها أل الخلايا ، وتكون مقاومة تماما للتحلل بواسطة انزيمات النيكلوتيد أو البروتيازات •

٣ ـ الانزيمات المتزامنة : وهي الجزيئات ذات الوزن الجزيئي المنحفض ، التي تعمل كانزيمات اصطناعية ، أي المواد الحفازة ذات الفاعلية العالمية ، ويتم تخليقها عادة ، كي تنسخ على مهل البنية الثلاثية الأبعاد من الموقع النشيط للانزيم ، لكنها الاستخدم الوحدات البنائية الكيميائية لغير البيتيدي ، وعلى عكس الحفازات الشائمة في الكيمياء العضوية ، التي تحفز سلسلة عريضة من التفاعلات ، فإن الهدف منها عو صنع الانزيمات ، متزامنة لها خصائص مميزة مثل الانزيمات ،

٤ - البصسة الجزيئية : وهذا هو اسلوب آخر لنفس فكرة الحصول على المسادة الكيميائية غير العضوية ، لكى تقلد بعض خصائص الكيمياء العضوية - وفي هذه الحالة ، يتم بصم المادة البوليسرية مع ترك فراغات ، تتناسب تماما مع نوع واحد ، وواحد فقط من الأنسواع من الجزيئيات الصغيرة ، وبهذه الطريقة فإن الموقع الرابط للجسم المضاد يوافق تماما الجزيئيات الصغيرة ، يحيث تلتف السلاسل حول هذه الجزيئيات ، يتم بعد ذلك تنظيف الجزيء الصغير باستخدام المذيبات ، تاركا وراءه ثقوبا في المادة البوليسرية ، هذه الثقوب يكون لها انجذاب شديد للجزيء النبي بعض المحرفية أي استخلاص بعفر المجزيئيات من جزيئات أخرى ، بالاضافة ، الى كونها اجساما مضادة الجزيئيات من جزيئات أخرى ، بالاضافة ، الى كونها اجساما مضادة

تنشأ ضه حالة انتقال تمثيلية ، فانها تستطيع أن يكون لها نشاط حقزى (أى تكون أجساما مضادة حفازة) ، وعلى ذلك يكون البوليس الطيوع له فراغات من شأنها أن تتشكل لكي تلاثم حالة انتقال تمثيلية ، والتي يمكن أن تكون حفازة .

#### BIOMINERALYZATION

### التعدن العسوي

التعدن الحيوى ، هو ترسيب المعادن بواسطة الكائنات العضوية الحية ، الذى ينسب فى بعض التطبيقات الى التعدين الميكروبي ( رهو تفتت المعادن بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة ) ومن تم يعتبر جزءا من التعدين الحيوى يتلد الى ما وراء ذلك . ويوجد عناك مجالان عموميان يعتبران مهمين لعلماء التقنية الحيوية :

١ - التعدن الحيوى الميكروبي: وهو ترسيب المحادن بواسطة الكائبات العضوية الدقيقة • فاذا ترسبت المعادن داخل الخلية البكتيرية ، فانها ستخزنها على صورة بلورات متناهية الصغر أو حبيبات • واكسيد الحديد الأسسود الذي تصنعه البكتيريا المقنطيسية ، يعتبر حسن هذه النوعية • \_ وهذا المصدن المغناطيسي ، يصنع كأجسام ضمنية رقيقة ، داخل يعض البكتيريا ، ونتيجة لذلك فإنها تستطيع أن تسبح بطريقة معيزة على طول خطوط المجال المغناطيسي ، ( وهذا يمكنها من العوم تجاه قاع البرك في المناطق المعدلة ) • العديد من التكوينات المعدنية الكبيرة يتم صنعها أيضا جرئيسا عن طريق البكتيريا ، وقد اشسسيع أن عده الطريقة ، يمكن أن تستخدم في استخلاص وتنقية المعادن ، بواسسطة البكتيريا باستخدام المكانات التقنية الحبوية •

٢ - التعدن الحيوى متعدد الخلايا : تستخدم النباتات والحيوانات ، المعادن ، لكي تصنحها القوة • ولذا فإن معظم الفقاريات تحتوى على فوسفات الكالسيوم ، ويعض الحشائش تحتوى على السيليكا في أوراقها ، الكي تعطيها حواف قاطعة صلية ، حتى تبعد الحيوانات عن تناولها في غذائها .

ويعتبر تنظيم عبلية التصدن الحسوى ذا أهمية كبيرة للصديد من الأمراض البشرية ، وخصوصا مرض العظام المسامية (ostcoporosis) ، والخلى يفقد الجسم من خبلاله كثيرا من الكالسيوم والفوسفات الموجودين في العظام ،

ويعتبر التعدن الحيوى مهما أيضا لعلماء المواد · وتعسل الأجهزة المضوية على ترسيب المعادن في أسكال فريدة ومفيعة ؛ ويقلك تكون العظام والاستان أكثر قوة من فوسفات الكالسيوم الخام · وتعتبر القوة الإضافية وتكوينات البلورية الخاصة ذات فائدة فعالة كطرق لامتاد سلسلة المواد المعدنية المتاحة لانشاه الصناعات الكيميائية والالكترونية · وتستطيع الكائنات الحية تحقيق هذه الاعسال الفادة عن طريق ادماج بروتينات معينة داخل المسدن النامي ، لكي تشكل النمو البلوري الى الشكل المطلوب ، أو بتقليل امتداد الشروخ عندما تنضغط ،

#### BIOPESTICIDE

# مبيد الآفات الحيوى

مبيد الآفات الحيوى ، هو مبيد حشرى ، أى أنه المركب الذي يقتل الآفات الحيوانية ، والذى يكون مبنيا على احداث تأثيرات عضوية معينة ، وليس على استخدام سميات كيميائية كثيرة ، وتبسمى الإنواع الخاصة الخاصة الخاصة الخاصة المبيدات اللحيوية الحيوية والمبيدات القطرية الحيوية ، وتعتبر مبيدات الآفات الحيوية شيئا مختلفا عن عوامل التحكم الحيوى ، في إنها تعتبر عوامل مؤثرة ، تكون مشابهة في تصورها الى أى تحكم كيميائي في الآفات ، مثل مبيد الأعتباب ، بينيا تكون عوامل التحكم الحيوى نسطة ، وهي الكائنات التي تبحت عن الآفة لتقضى عليها .

وهناك سلسلة كبيرة من المواد التي ينتجها النبات ، لابطال تأتير الأفات والكافيين الموجود في حبوب القهوة ، يرجع ان يكون أحسد هذه المواد ، وبرغم ذلك ، قان بعض المواد التي تجلب علماه التقنية الحيوية ، علم المواد المضادة للآفات البروتينية ، متسل السمين الآكثر ادهانا (Bacillus thuringiensis) والذي يسمى أحيانا ب للابد يعتبر السمي (Bacillus thuringiensis) من نوع كما ، والذي يتداخل بطريقة معينة مع امتصاص الفلاء في معلة بعض الحشرات ، لكنه لا يعتبر مؤذيا للحيوانات النديية وحاف البروتين ( الذي استعمل كبيد للآفات لفترة من الوقت كمعلق يكتبري ) قد تم استنساخه في بكتيريا اكثر سهولة للانقياد ، وقد أدخل الجن من أجل البروتين الى نبات الباتوتينا ( نبات من الفصيلة الباذنجية ) عن طريق (Calgene)

والاساس المنطقى من وراء تطوير مبيدات الآفات الحيوية ، على عكس المبيدات الآفية التقليدية ، السببين ، أولهما : أنها مادة قابلة للانحلال المضوى آكثر من المواد الكيميائية ، والني لا تكون موجودة بصورة عادية في الطبيعة ، وثانيا : انه يستهدف أن تكون آكثر تخصصا ( وأحيانا كتيجة لذلك ، آكثر فعالية ) ، حيث انها توجه الى عناص معينة في عملية الوضى للآفة ،

وتعرف عوامل التحكيم العضوى أحيانا ، على أنها مبيدات حشرية عضوية ، وينهاية عام ١٩٩١ كان حتاك ٤٥ مبيدا حيويا للآفات أو عواهل التحكم الحيوى موجهة ضد الحشرات ( ومعظمها من البكتيريا ، البروتيذات المشتقة من البكتيريا ، أو الفيروسات ) ، وعشرة مبيدات موجهة ضد الكائنات العضوية التي تسبب أمراض النبات ، واثنان ضد الإعتماب ،

انظر أيضا: Bacuillus thuringiensis

المقاومة الحيوية ص : ١٥ ٠

#### BIORECATOR

المفاعل العبوي

المفاعل الحيوى ، هو وعاه يتم قيه تفاعل أو تغيير عضوى ، وهو اما احدى عمليات التخمير أو الانتقال الحيوى \*

والمفاعلات الحيوية أو في الواقع عمليات التخمير أو الانتقال الحيوى عمليات التخبر أو الانتقال الحيوى عما عماد التقنية الحيوية - أن كل شيء خيوى تقريبا بعدا من عجين الخبر ألى انتاج الانترفيرون intreferon ( عقار لملاج مرض الهربس ) المهندس ورائيا ، يتم اجراؤها بواسطة عمليات التخمير ، ومن ثم تستخدم المفاعل الحيوى ،

ويمكننا تقسيم المفاعلات الحيوية الى ثلاثة أقسام تبعا للحجم وهي كالآتي :

الفاعلات الحيوية المسلية : وتعتبر من اصغر المفاعلات الحيوية
 حجما ، اذ تصل سعة المفاعل المعمل الى جوالى ثلاثة لتراث وهو من النوع
 الذى يمكن وضعه فوق البيش \*

٢ ــ المفاعلات الجيوية القائمة بداتها : وتصل سعة الماعل ال
 حوالي ٥٠ لترا ، وتستخدم هذه المفاعلات الإجراء عمليات التخدير من
 أجل الأغراض البحثية .

٣ \_ أجهــزة التخير الارشـــادية (Pilot Plant Fermenters) وتستخدم هذه المفاعلات عند زيادة نسب التخير ، وتحسين كفاءتها ، وتصل سعة هذه الأجهزة ما بين ٥٠ ــ ١٠٠٠ لتر ، ويجب أن تكون هذه المفاعلات من المرونة بحيث يسكن تحسينه وزيادة كفاءتها .

والوحدات الانتاجية ، لها سعات مختلفة تصل الى ١٠٠٠ اشر ، ويمكن أن تصل هذه السعة الى مليون من اللترات كما في جهاز برئين الذي استخدمته شركة الالله ، وتعتبر عده الأجهزة اكثر تخصصا عن الأجهزة الارشادية ، والتي تصمم من أجل تشغيل عملية واحدة باقصى كفاء -

والأكسجين من العناصر الضعيفة الفويان في الماء ، ومن ثم فان سائل التخير يحتوى على قدر قليل مفسه ، ذلك القدر الذي تستطيع الكائنات العضوية الموجودة بالمستنبت أن تستنفده في زمن وجيز جدا وعلى ذلك يجب أن يتوفر للمفاعل مورد من الأكسجين ( الذي يعتبر مكلفا لكنه قعال ) ، أو يزود المفاعل بالهواد الجوى و وبصفة عامة ، يتسبب الفاز في احداث فقاعات صغيرة ، وكلما كانت الفقاعات صغيرة ، كانت كفاء نقل الغاز إلى السائل عالية (وبالتالي إلى الكائنات العضوية) والكائن العضوية) والكائن العضوية ، ويتاج إلى طاقة ، التي من شأنها أن تسبب تمزق الكائن العضوى الذي ينمو داخل المفاعل ، ويمكن أن تحدث رغاو تبلا وعاء المفاعل برغوة لرجة والعوامل المضادة للرغاوي قد تساعد في حل مقد المشكلة الأخيرة ( والتي تعتبر أيضا مشكلة ، عندما تنتج الكائنات العضوية كمية من غاز ثاني اكسيد الكربون ) ،

القلابات ، الرشاشات ، الحلقات ، الخ - والتي جناء ذكرها في موضوعات أخرى ، متملقة بالتخدير ، يكون الفرض الأساسي منها هو زيادة نسبة امتصاص الأكسجين بواسطة سائل المفاعل . وهناك عدد من الموضوعات المنفصلة الخاصة بالمفاعلات الحيوية ، ( انظر مفاعل النسيج المجوف رقم : ٢١٤ ) المفاعل الحيوى للخلية المتجمدة رقم : ٢٢٧ ، المفاعل الحيواني الحزائي رقم : ٣٧٩ ) • والمفاعلات السابقة ، تمت تفطيتها في موضوعات مختلفة بالكتاب :

- ١ ـــ الفاعلات الحيوية الحزانية (وعنى تشكل الغالبية العظمى) -
  - ٢ ـ المفاعلات الحيوية للخلية المجمدة .
  - ٣ ـ المفاعلات الحيوية والنسيجية والغشائية •

والأنواع الأخرى البسيطة من المفاعلات لم تغط بطريقة موضوعية .
وتشتسل على المفاعلات البركية ، والمخدرات البرجية ، والنوع الأول يعتبر
بسيطا ـ البرك : وتستعمل أساسا لزراعة الطحالب ، والمفاعلات البرجية
تعتبر مفاعلات بسيطة نسبيا ، وتحقن فيها المادة المفاعلة عند القاعدة ويتم
جمع الناتج من أعلى ، وقد تعمل بطريقة العبوة ، أو بالنظام المستمر ،
وهي تستخدم أساسا مع عمليات التخير اللاهوائية ، أي تلك التي تحتاج
الى الهواه ، كما هو الحال مع تخمير البيرة ،

والنوع العمومي من المعاعلات هو النوع المسمى ب (plug flow) .
وهنا تنساب الركيزة أمام سعادة من مادة سائدة صلبة ، وعندما تخرج
من الطرف تتفع عن طريق السعادة ، وتتم هذه العملية كلها في
ماسورة ، وتستطيع المادة الصلبة السائدة ان تحتوى على افزيم أو كائن
غضوى وتعتبر في الحقيقة مفاعلا حبويا مكافئا لعمود الكروماتوجوافي ،

انظر أيضا الحساسات الحيوية ص: ٨٠

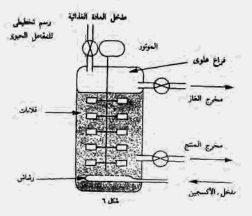
كروماتوجرائي ص: ١١٥٠ •

عمليات التخمير ص: ١٧٤٠

ركائز التخمر ص : ١٧٦٠

رقع النسبة ص : ٣٥٣ -

انظر الرسم شكل ١ .



#### BIOREMEDIATION

# المسلاج العيسوى

الفلاج الحيوى ، هو استخدام الأجهزة العضوية ... وهي الكائنات المقسوية ... وهي الكائنات المقسوية الدويقة التي لا تتغير تقريبا ... لتنظيف موقع طوت ( البيئة ) وتقوم محطات المجاوى ، بالقيام بهذا النشاط بطريقة محدودة و ويقسمل العلاج الحيوى استخدام الكائنات العضوية الدقيقة ، في القضاء على المواد الاكثر سمية ، عن تلك الموجودة عادة في المجاوى ، ولكي تقضى عليها في المكنها ، التي تكون عادة في التربة أو في مقالب القمامة .

# والمدخل التنائي الأساسي لمعظم مشروعات العلاج الحيوي هو :

۱ – اختیار الکائن العضوی العقیق : ان النربة التی کانت ملوئة بمادة کیسیائیة مستهدفة ، لبخض الوقت ، هی الموقع المفضل الاکتشاف کائن عضوی ، یکون قادرا علی تحلیل هذا الملوث ، وغالبا ما تکون هذه النربة بجوار وصلات المواسیر ، أو محبس فائض الخزان فی المحطة التی تصنع هذه المادة الکیساویة والمتغیرات من هذا الکائن المضوی التی نصو

بطريقة اسرع ، أو تكون قادرة على صدم المادة الكيمائية بطريقة دما اله ,
يتم تخليقها بعد ذلك في المعلل ، عن طريق توليفة من الجينات الميكروبية
التقليدية ، طرق ال د ن أ المعالج ، أو بالاختيار ، وتستخدم طرق العاج
الحيوى النموذجية مجموعة منتخبة من الكائنات العضسوية ، بدلا من كائن
عضوى واحد ، والتي تستطيع تحفيز تحلل مركبات مختلفة من ملون ،
أو تستطيع ان تؤدى أجزاه مختلفة من تحلل جزى، معقد ، وبالرغم من
ذلك فان بعض الجزيئيات لاتستجيب للتحلل تماما — PCBs يمكن ان
ينزع عنها التكلير عن طريق البكتيريا اللاعوائية المسيرة ( البكتيريا الني
تقتل بالاكسيبين ) ، ويتحلل الهيكل الكربوني عن طريق البكتيريا الهوائية
( الكائنات القضوية التي تحتاج الى الهواه ) : وبالرغم من انه يهدو واضحا
ان هذين النوعين من البكتيريا لايمكن أن يصلا في موقع واحد ،

٢ ـ تلقيح البيئة: الكائن العضوى الدقيق الذى أدخل الى الموقع ، يكون عادة مع خليط من مادة مغفية لكى تساعد على نموه وتشجيعة على تحليل المركب المستهدف و يعتبر الاكسجين عادة عاملا محددا ، حيث ان معظم اعداف العلاج الحيوى تعتبر مركبات معقدة ذات أساس غيدروكربونى والتي يجب ان تتأيض عن طريق الاكسدة ؛ ويضاف النثروجين والقوسفور عادة ، بحيث ان النبو البكتيرى يكون معددا بتوفسر الكربون و وعلى علا الحالي على الكربون المتوفر في التربة من أجل نموه ، بالاضافة الى وجود المركب المستهدف و وهذه المرحلة من أجل نموه ، بالاضافة الى وجود المركب الكائن العضوى المناسب ، وتتطلب معلومات أساسية عن الفسيولوجيا الميكروبية ، وعلم التبيؤ (Ecology) (\*) .

ان السبب الأساسى لفشل مشروعات العلاج الحيوى العملية ، عى ان الكائن العضوى المنتخب لا يستطيع ان يقوم بعملية الهدم بالمعدل المهيد في الموقع ، الا أن أداء في المعمل ، يكون أداء فعالا ، وتعتبر التربة الطينية على سبيل المثال مكانا فقيرا من الناحية العملية بالنسبة للعلاج الحيوى: حيث انها تكون منضغطة بطريقة مكتفة ، ولا يستطيع الماء التخلل البها بسهولة ، كما يستحيل تخليض الهواء فيها ،

والركبات المتالية الستهدقة هي ، المركبات المكاورة الاروماتية ( بالرغم من أن تصرف إلى PCBs قد لاقي نجاحا محدودا ) ، متال كلورية القينيل، ، البقايا المذيبة ، كسور البنزين ، والبترول الخام ، وقد أحدثت شركة ( الفسا البيئية ) ضجيجا هائلا في عناوين الضحف الرئيسية في مناسبات عديدة ، عندما انتجت مستحضرات البكتريا الآكلة

<sup>(\*)</sup> انظر علم التبيؤ في ملحق الكتاب •

للبترول ، التى تستخدم فى هضم البترول المسفوح على سطح البحار ، وتويله الى جزيئيات قابلة للنوبان فى الماء ، وتستطيع أنواع أخرى من المكتبريا ان تهضمه ، ان أهم استخداماتها الشائعسة ، كان فى حرب الخليج عام ١٩٩١ ، وهذا التحلل للمركبات الى كتلة حيوية ، يعتبر نوعا من الاتحلال العضوى ، والمواد الأخرى غير المضوية يمكن تغييرها احيائيا أيضا اذا كان المنتج النهائي ليس من النسوع السمى أو المتطاير : وقد استخلص السلتيوم ( عنصر لافلزى ) من التربة بتحويله الى مركبات متطايرة او سلتيوم أولى ، واستخلصت النترات من مخلفات المجاري براسطة الاختزال العضوى الى غاز المتروجين منذ عشرات السنين ،

اذا كانت بالموقع المستهدف نسبة تلوث عالية ، أو كان باردا جدا أو جافا جدا ، بحيث لا تستطيع البكتيريا أن تنمو فيه ، وحيئة يمكن وضع التربة في مفاعل حيوى خزانى ، واجراء المعالجة الحيوية فيه - وهذه المفاعلات الحيوية ، تعتبر أساسا خزانات معزولة ، والتي توضع فيها التربة أو المخلفات مع الملقع البكتيرى، ويدفع الهواء للاحتفاظ بالكتلة بالإكسجين ، واستخدم ( يعتر وايلدر) في هامبورج مفاعل خزان ذي أساس من الغشد الحيوى لاستخلاص الهيدروكربونات الاروماكية \_ ويصغة خاصة البنزول ، وقد استخدم غشاء من الكائنات العضوية النامية على غشاء مسامى ، هن أجل الامساك بالهيدروكربونات المتطايرة من الماء .

#### BIOSENSORS

# أجهزة الاحساس الحيوية

أجهزة الاحساس الحيوية ، هي اجهزة تستخدم عنصرا عضوي ، كجزى اساسي من جهاز الاحساس • والالكترود ، على سبيل المثال ، قد يحتوى على انزيم متجمد فوق سطحه ، بحيث انه يولد تيارا أو قولطية كلما صادف ركيزة انزيمية • وتوجد عدة رتب من جهاز الاحساس الحيوى :

 الأجهزة التي أساسها الترانزستور دو مجال التأثير الأيوني الحساس (ISFET)

 ٢ \_ أجهزة الاحساس الفيزيائية ( والتي تشتيل على الأجهزة المختصة يخرج الحوارة والكتلة ) •

- ٣ الالكترودات الأنزيمية .
- ٤ أجهزة الاحساس الحيوية ذات الخلية المتجمعة ٠
- أجهزة الاحساس المتاعية ( انظر موضوع أجهزة الاحساس
   المناعية ص: ( ۲۳۷ ) •

### ٦ - أجهزة الاحساس الحيوية الضوئية -

وتستخدم أجهزة الاحساس الأخرى مجس الدد ن اكمنصر عضوى أو حتى الكائنات العضوية المتعددة الخلايا مثل دافيتيا ( جسيرى صغير يعيش فى الماء العذب ) أو سبك السلمون المرقط .

وأجهزة الاحساس لها من الفاعلية لأن تكون شديدة الحساسية ،
وطرقها الخاصة في اكتشاف شيء ما - ومع ذلك فان تطبيقاتها العدلية ،
يعوقها العنصر العضوى الذي يكون لديه قابلية للهدم من كل شيء يكتشفه ،
وعلى ذلك ، فانه عند الاستخدامات التجارية ، فان نظام جهاز الاحساس ،
يجب أن يكون اما رخيصا جدا ، ويمكن استبداله أو قادرا على العسل
بصفة مستمرة لفترة من الوقت ، ومن الصعب أن يتم صنع كل أجهزة
الاحساس تقريبا بكميات كبيرة ، حيث تدوم فقط لبضعة قياسات قليلة ،
والمشاكل الرئيسية التي تم اكتشافها هي :

(أ) الثبات: ينفجر العنصر العضوى تساما مع الاستخدام . والبعض منها ينفجر في دقائق معدودة ، في الوقت الذي تستغرق فيه مدة العمل ، عدة أيام أو أسسابيع ، وأن الأبحات التي أجريت على أجهزة الاحساس الحيوية كانت تدعى أن الثبات قد يستمر لمدة أسابيع من العمل ، وعذا يعنى أنهم قد استعماوا الإجهزة مرة واحدة في اليوم ثم حفظوها في ثلاجة بين فترات الاستعمال ، وتعالت الصبيحات بسبب استخدامها ٢٤ ساعة في اللوم ،

 (ب) حياة الترف: وفي الوقت الذي تعسسل فيه الإجهزة فان الالكثرود يكاد ينفجر ، الا اذا تم تخزينه في ثلاجة أو في الحالات القصوى في مجمد \* وتعتبر عدم الطريقة عديمة الجدوى اذا كان الجهاز سيباع في أحد المحلات العادية .

 (ج) الفايلية للتصنيع: معظم أجهزة الاحساس الحيوية يسعب تصنيحها، وعمل خط تجميع لها، لكى يتم انتاجها بطريقة تجارية ، حيث يتطلب ذلك أسلوبا مجددا تماما فى تصنيعها ، وحتى أجهزة الاحساس التجارية الناجحة ، يعتبر من الصعب تصنيعها بكميات كبيرة ، وتعتمد ني ذلك على الطريقة التي تصنم بها ·

والاستنناء المهم الشهير ، حو (جهاز الاحساس الحيوى الجلوكودي ، وهم الكترود انزيسي يكون مبنيا أساسا على جلوكوز الاكسيداز ، ويتم تسويقه بطريقة تجارية بواسسطة العسديد من الشركات ، خصوصا Exactech ، ويستعمل كجهاز اختبار لقياس مستوى الجلوكوز في اللم ، وقد تم تصنيح علم الأجهزة ، بينما فشلت الأجهزة الأخرى ، لأن كمية الجلوكوز المطلوب قياسها تعتبر كميات كبيرة ، ( ومن ثم فان الالكترود ، يجب الا يكون حساسا جلا ) ، وان انزيم جلوكوز الاكسيداز يكون ثابتا بطريقة فريدة .

#### BIOSORPTION

### الامتصاص العيدوى

الامتصاص الحيوى ، مو عملية فصل ( فصل من محلول ) المواد الكيميائية ، والتى تكون معادن ، بواسطة مواد ذات أصل عضوى • وقد كثر الحديث عن الامتصاص الحيوى ، والقليل منه تم استخدامه لازالة مواد من مخلفات أو لتنقية القلزات النادرة •

والعديد من الكائنات العضوية لها عناصر ترتبط بايونات الفلز :
وعلى سبيل المثال ، فإن مصفوفة العظام البشرية ، ترتبط بالاسترنشيوم,
( عنصر فلزى السعاعي ) بطريقة فعالة ، وفي بعض الحالات تعتبر عملية
نشطة – ويستخدم الكائن العضوى الطاقة لأخذ الايونات الفلزية للناحل,
وحجزها في صورة غيرقابلة لللوبان ، وفي الحالات الأخرى تكون العملية
غير نشطة – وتلتصق الفلزات طوعا ، مع المادة التي يصنعها الكائن
المضوى ، وفي كلتا الحالتين ، تختار الكائنات العضوية التي تستعليغ ان
ثراكم الزيد من الفلز المستهدف ، أو تكوم أحد الفلزات بعينها ، وبالنسبة
للاستخدامات الصناعية ، فإن البكتيريا أو الخميرة ، تعتبر هي تقريبا
الكائنات العضوية المستخدمة ، الا أن هناك كائنات عضوية بحديدة أخرى
مثل البروتوزوا ( كانسات بسيطة ) ، والنباتات البسيطة ، وحتى
مثل البروتوزوا ( كانسات بسيطة ) ، والنباتات البسيطة ، وحتى

وتبن الطرق التي تراكم فيها الكائنات العضوية الايونات الفلزية ، طريقة ترسيبهم على هيئة فوسفاتات أو كبريتيداته ، بواسطة ضخهم في قطاعات خاصة من الخلية • وتفسمل الأنظمة المؤثرة على البروتينات السي تربط الفلز بطريقة خاصة ( وعلى سبيل المثال ، قان metallothioneins \_ وهي البروتينات المختوية على الكبريت الموجودة في العديد من الكائنات المخسسوية ) ، المجتبن ( من الخشب ) ، كيتبن ، كيتوزان ، وبعض المستقات السيلليوزية •

الامتصاص الحيوى ، يعتبر طاهرة بيولوجية ، وتعتبر مهمة بسبب نفاذ بصيرتها في الكيفية التي تتغلب بها الكائنات الحية على السموم المعادنية ، نقص المادة الغذائية الاساسية ، الغ ويمكن تكييفها إيضا للاستخدام الصناعي كنظام للتنقية ، بواسطة تجييد الكائنات العضوية على مرشح أو داخل كريات صغيرة ، باستخدام أجهزة اعادة الدورة التي تمرر لماء لكي يعالم من خلال فرشة من البكتيريا داخل مخمير ، أو باستخلاص المادة المتصة حيريا من الكائن العضوي واستخدامها على حالتها وهذا الاختيار الأخير يسمح لنظم الامتصاص الحيوى غير المكروبية : الكيتين على سبيل المثال ، يمتص عددا من أيونات الفلز ، وينتج من بقايا أصداف برغوث البحر «

ومن أحد الأهداف المامة للتخلص من البقايا ، هو ازالة الفلزات الثقيلة من الماء المتخلف من العمليات الصناعية وخصوصا أنهار المخلفات الدورية ، حيث توجد الفلزات في تركيزات متخفضة ، لكنها تعتبر العنصر الاكتر خطورة في الماء ويوجد إيضا اهتمام كبير في استخدام الامتصاص الحيوى لتنقية الفلزات الثمينة مثل الفضة والذهب من الخامات منخفضة الدرجة ، عن طريق استخلاص الفلز من الخام ، ثم تركيزه عن طريق استخلاصه بالترشيح ، باستخدام الامتصاص الحيوى .

كى يكون الامتصاص مفيدا ، فانه يجب أن يكون فعالا وموضوعيا بالنسبة لازالة الفلزات من مخلفات الجداول المائية ، فان الازالة يجب أن تتم بنسبة ٩٠٪ فعالة ، لكى تكون مناسبة صناعية ، ويجب أن تكون الكائنات العضوية أو البوليسرات ، قادرة على ازالة على الأقل ١٥٪ من وزن الفلز ، أن أى نظام غير فعال يكلف أكثر عند استخدامه عن الطرق التقليدية ( مثل تبادل الايونات المعدنية ) - أن الفاعلية بالنسبة لاستخلاص الفلز ، تعتبر منخفضة ، وتعتمد على أصبية الفلز ، لكنها يجب أن تكون موضوعية تساما : ولا توجهد أهمية من تنقية الذهب أذا قمت بتنفية الرصاص معه ، بالإضافة الى كونه يعتبر محسنا عن طريق نظم الاستيلاد والاختباد ، أن الامتصاص الحيوى يمكن تحسينه ( من حيث المبسدة ) عن طريق الاستغلال الجبنى ، عن طريق تغير بنية البروتيسات الرابطة عز طريق الاستغلال التجبنى ، عن طريق الانزيمات التى تصنع المؤاد

الأخرى مثل chitosans او مادة الخشبين · بالرغم من انه قد جرى الحديث عنها كثيرا ، فإن الامتصاص الحيوى ، لم يتم عادة فهمه الفهسم الصحيح لممل دراسات الجدوى من الهناسة الوراثية بعد ،

## فيتسامين ب المسركب

BIOTIN

فيتامين ب المركب ، عو هرافق انزيمي طبيعي ، يظهد في بعض اماكن غير متوقعه من التقنية « كنظام تسمية » وير نبط البيونين بالعديد من الجزيئات الضخمة المختلفة عن طريق التفاعل الكيماوي ، في علية تسمى ب (Biotinylation) • وبروتين أفيدين ( يصنع عادة من بياض البيضة ) أو نسخته المبديلة البكترية ستريتافيدين ، ترتبط بالبيوتين بطريقة سحكمة – آكتر قوة من ارتباط الجسم المضاد بموروثه المضاد • ويمكن عنونة الافيدين بانزيم ، مجموعة فلورية ، عقد ملونة ، الغ ، ثم بعد ذلك تبحث وتتعرف على جزيتيات ال (biotinylated) ، ولا يلتصق بأية مجموعة أخرى ، ويمكن تفضيل عند محاولة الربط بانزيم ، علامة فلورية ، أو علامة أخرى على الجزى الكبير مباشرة ، لأنك (١) تستطيع حمل الكثير من البيوتين نابتا جلا ، ولذا يمكن معاشته باقصى اس عبدروجيني و ( ٢ ) يعتبر البيوتين نابتا جلا ، ولذا يمكن معالمته باقصى اس عبدروجيني هبدروجيني ( ٢ ) يعتبر البيوتين نابتا جلا ، ولذا يمكن معالمته باقصى اس عبدروجيني هبدروجيني هيده الطروف ،

### BIOTRANSFORMATION

# الانتقال العيدوي

الانتقال الحيوى ، هو تحويل مركب كيبيائي أو مادة الى أخسرى ياستخدام مادة حفازة عضوية : والمرادف القريب من هذا المصطلع هو المحفز الحيوى ، وعلى ذلك يمكن تسمية الحفاز المستخدم بالحفاز الميوى ، والحفاز الحيسوى عادة يكون انزينا أو كاثنا عضويا دقيقا مينا كله ، يحتوى على انزيم أو عدة انزيمات ، ان اختراع الأجسام المضادة أو الأجسام الريبية ، سوف يعيق هذا. التعريف الى حسد ما " وتحول احدى المواد الى مادة أخرى باستخدام الكاثنات العضوية الحيسة جميعها ، يسمى عادة بالتحول الحيوى (Bioconversion)

ويعتبر الانتقال الحيوى أحد المجالات الكبيرة للتقتية الحيوية التطبيقية.

( عند المقارنة مع التقنيات البحثية ) : حوالى ٥٪ بالحجم من الانزيمات .

تستخدم صناعيا من أجل التحول الحيوى ( ويستخدم الباقى تقريبا فى صناعة الغذاء ، أو فى المنظفات ) · وحناك سلسلة طويلة من الواد يتم صنعها عن طريق الانتقال الحيوى ، بدا من السلع مشل شراب الأذرة المالى القركتوز الى الكيماويات المتخصصة فى صناعة الأدوية ، وبعض عمليات التحولات الحيوية مثل انتاج فيتامين ج ، تنتج آلافا من الأطنان من المنتج كل عام ، وتتميز الانتقالات الحيوية عن الكيمياء التقليدية ، في فوعية الانزيم ، وقد تكون التفاعلات كالآتى :

التجسيم النوعى - اى أنها تنتج فقط ايزومر صَدونيا من المركب.
 الكبرالي

۲ Regiospecific \_ اى انها تغير فقط جزءا واحدا من الجزى.
 الكبير أو على الأصح المثلي ( تستيلي لحفر مسافة من الطريق ) .

والاستخدام الرئيسي للانتقال الحيوى ، والتحليل ، وهو الانتقال الحيوى الذي يأخذ خليطا مرازما من مركب كبراني ، وتجويل احد. الايزومرات الضوئية الى مركب آخر ، وهذا يعنى ان الكبياء التقليدية ، او تقنيات الفصل ، تستطيع الآن ان تأخذ ماكان في السابق خليطا مرازما وتنتج ، مركبا ضوئيا نقيا منه ، ان نجاح أي انتقال حيوى في صنع مركب مرازم ، يقاس بالزيادة الـ enantiomeric للمنتج : وهي نسبة الكبية التي عن طريقها يكون أحد ال enantiomeric ( الاقسام الكبرائية ) ، ذائدا عن الآخر .

وتشتمل أهم الانتقالات الحيوية المستخدمة على :

- ١ \_ الاسيلازات ( لتحلل كيميائيا الأحماض الامينية المخلقة ) \*
- إلاستيرازات والليبزات ( لعبل سلسلة من الاسترات والليبينات ، ...
   وتحليل المعون الحيضية والكجوليات ) :
- ۴ ـ بیتا ـ الانتهازات والبنسلین اسیلاز ( لعمـــ ل البنسیلیسیات والسیلومبوریتات ) .

- ٤ \_ البيبتيدازات والبرونيزات ( أحمل البينيدات ) .
- هـ انزيات الانتقال المجسم ( لعمل المستقات المجسمة ) ، وهي التي تستخدم دائما كاثنات كاملة ، حيث يستخدم العديد من الانزيمات ، في كل انتقال حيوى .

انظــر أيضـــــــا الجلوكسيدات ص : ٢٠٥ ، الليبازات ص : ٢٥١ ، البروتيازات ص : ٣٢٣ ·

الأيدية ص : ١١١ •

#### BLOOD DISORDERS

### اضسطرابات السدح

هذاك سلسلة من أمراض الدم التي يسمى علما التقنية الحيوية الى دراستها ، الانواع الرئيسية حي :

١ ـ الهيموفيليا : الدم سوف لا يتجلط ، عند الاصابة بهذا المرض لان جين أحد البروتينات المستخدمة في عملية التجلط ، يهذبر معييا • المديد من عوامل تجلط الدم ( عامل VII, VIII, IX) قد تم استنساخها وتستخدم كماقير حيوية لعلاج الامراض الموروثة •

٣ ـ مرض الخلية المتجلى، الثلاصيميا ( الفا وبيتا ) ، ويسبب عدا المرض تغيرا احيائيا في جيئات الهيموجلوبين ، وهو البروتين الأعمر الموجود في خلايا الدم بتشجيع انتاج الدم الموجود به الاربتروبيوتين ، واحلال الهيموجلوبين المصنوع عن طريق الخبيرة ، وأخيرا العلاج المجينى لاحلال الجين ، قد تم اقتراحها وتجريبها جميعاً على النماذج الحيوانية ،

٣ - الليوكيميا ، الانيميا : وهناك سلسلة كبيرة من الاضطرابات ، التي ينتج فيها أحد الانواع العديدة لخلايا الدم ، بكميات غير مناسبة ، وفي حالة الانيميا يكون هناك نقص في خلايا الدم الحمراء التي يتم انتاجها ، والليموكيميا تعتبر من الأمراض ، نوعا من أمراض السرطان ، التي ينتج فيها أحد أنواع الحلية البيضاء ، بكمية كبيرة جدا ، وتضر عادة جميع أنواع الحليا الاخرى ، ويمكن علاج الليوكيميا عن طريق تقنيات الأنواع المتقولة ، التي تشعيل على نقل خلايا نخاع العظام المتحولة ورائيا ، لتعزز انتاج النوع المتوافق ، المتوزز انتاج النوع .

الناقص · ويمكن تعزيز الانتاج أيضا عن طريق عوامل النمو المناسبة ، وعن طريق عوامل تكون اللهم ( العوامل التي تعزز تركيب كريات الدم الصانعة للدم في نخاع العظام ) : وتم صنع العديد من هذه العوامل كمقاقير حيوية فعالة ·

#### BLOOD PRODUCTS

### منتجسات السدم

هذه المنتجات كانت أصلا عقاقير حيوية ، يصنعها الدم البشرى ، مثل عامل نجلط الدم VIII الذي يستخدم في علاج مرض الهيموفيليا • هذه المنتجات المستخرجة ، يتم حسنها عادة عن طريق سلسلة من الترشيحات والخلاصات المذيبة • و ، منتجات الدم الرئيسية ، في هذه الفذة هي :

١ \_ مصل الالبومين البشرى : وهو المنتج الدموى الرئيس من حبث الحجم ، ويستخدم فى انتاج بدائل الدم ، ومعدلات نقل الدم بالاندماج .

٢ ـ چلوبينات جاما البشرية : ومى مستخرات الجسم المضاد وتستخدم طبيا لاعطه الناس مستوى عاليا اضافيا من الأجسام المضادة ( الجلوبينات المناعبة ) ، عند تعرضهم إلى أمراض معينة فريدة .

ان مصطلح ، منتجات الدم ، يستخدم للاشارة الى العقاقير الحيوية ، التى تؤثر على الدم أو الخلايا التى تصنع · وهى تصنع أيضا عادة عن طريق هذه الحلايا ، ولكن بكميات صغيرة ، بحيث أن استخراجها من الدم ، يعتبر طريقة غير عملية · ولذا فانها تصنع بطرق الهندسة الوراثية -

ومن بين فئة منتجات الدم من العقاقير الحيوية التالى :

۱ ـ مكونات التجلط (Thrombolytics) : هي عقاقير مثل منشط انسجة جيئات البلازما (IPA) التي تنتجها شركة جيئتك ، وواحد من منتجيها الاثنين ( النوع الآخر هو هرمون النبو ) ، الاستربتوكيناز ، الاميناز ( الذي تصنعه سميث كلاين بيتشام ) · هذه المنتجات التي تحلل تجلط اللم في الشرايين ومن ثم تستخدم كعلاج للازمات القليبة ·

عوامل التجلط: المعامل VIII و XX لعلاج الهيموفيليا ، ذلك المرض الذي تغيب فيه هذه البروتينات ، وتقوم شركة ( باكستر للرعاية الصحية ومايل انك ) بتطوير العامل المعالج VIII .

 ٣ ـ الاديثروبتين (BPO) : ويقومهذا العقباد بتحفيز النخاج المطام لانتاج المزيد من خلايا الدم الحمراء ، وقد كان هذا العقاد مثار جدل اختراعي عنيف ( انظر الاختراعات مى : ٢٩٥ ) .

ق. G-CSF, GM-CSF. و الخ (عوامل تحفيز المستعمرة) : وتعتبر هذه سبتوكينات ـ وهي مواد تصنعها الخلايا المناعية لتنظيم وظيفة الجهاز المناعي ( الظر السيتوكينات ص : ١٣٠ )

منتجات اللم الحيوانية ، وخصوصا الأنواع الجنيئية ومصل دم العجل الوليد ، تستخدم أيضا في صناعة التقنية الحيوية : وتستخدم الأمصال كمادة اضافية للوسط المستخدم لاستنبات سلسلة من الخلايا التسديية .

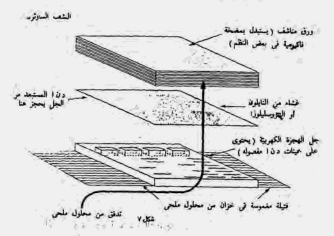
# تقنيات البيولوجيا الجزيئية

BLOTS

هي مسلسلة من تقنيات البيولوجيا الجزيئية تسسى Blots وتسسنرك جميعها في مظهر عام ومن البسلاية ، توجد الجزيئيات البيولوجية في مصقوفة هلامية الشكل ، ويحدث تنبجة الانفصال عن طريق الهجرة الكهربية لمادة الجيلي غالبا ، أن تنتقل محتويات الجل بعد ذلك على غشاء مسامي ، وهو غالبا عادة مشتقة من الوزق أو شبكة نايلون وقد كان هذا الأسلوب يتم بطريقة تقليدية للسماح للسائل بالانسياب خلال الجبلي ، ثم الغشاء ، ثم الى كومة من ورق المناشف التي تصل كالورق النشاف و وتنقل الجزيئيات الحيوية مع السائل الى أن تلتصيق بالغشاء كهربيا لدفع الجزيئيات أدج الجيلي والنشف القراغي ( الذي يستخدم مجالا كربيا لدفع الجزيئيات خارج الجيلي والنشف القراغي ( الذي يستحمل الامتصاص ) وبحجرد أن توضع فوق الغشاء ، فأن الجزيئيات التي تتحلل بالتقنيات سوف لا تعمل مع الجيلي الأصلي ، مثل الأجسام المضادة الصيفية أو تهجين ال د ن أ ( انظر هجسات ال د ن آ ) .

### والتغييرات في هذا الموضوع تعتمه على الجزيئيات :

١ ــ التشف الساومرن : وهذا الاسم نسب للبروفيهب ود.
 ا د سوسرن ، والجيلي هنا هو نظام الهجرة الكهربية للد د ن ا ولذا فان.
 الجزيشات المثقولة هي جزيشات د ن ا .



۲ ـ النشف النورسن: وهو مشابه غالبا للنشف الساوسرن ،
 ۱۷ آن الجزیئیات فی هذه الحالة هی جزیئات و ن آ

٣ \_ النشف الويسسترن : والجزيئيات عى بروتينات ، تكون مفصولة إيضا بجيلى الهجرة الكهربية ، والاستخدام السائم لها هو فصل انبروتينات حسب الحجم عن طريق الهجرة الكهربية ، ثم تحديدها بعد ذلك بواسطة نفاعلها مع جسم مضاد .

۱ الشف الساوث ويسترن : وهو متغير عن النشف الساوثرن يستخدم لايجاد الجزيئات البروتينية التي تلتصق بجزيئيات الدن أ :

( وقد بذلت محاولات مستميتة للحصول على الشيء الذي يسمى
 بالنشف الايسترني ، ولم يكتب لها النجاح ) •

 ه ـ النشف النقطة : وفي هذه الحالة بم ينقط د ن أ أو د نه أ أو البروتينات مباشرة على الغشاء السائه ، بحيث تكون بقعا متميزة : وأيضا النشف المخرم ، حيث تطبق العينة من خلال خروم من خلال المشعب لكى تعطى نقطا بيضاوية أو مستطيلة من العينة والتي يسهل قياسها . ٦ ـ نشف المستعمرة: وتكون الجزيئيات في هذه الحالة ( د ن أ عادة ) تأتى من مستعمرات البكتريا أو خبيرة نامية على طبق بكترولوجي والأنواع المتغيرة ( تسمى البلاك لفت ) يدكن استخدامها إيضا للفروسات ا

ومع اختراع ال PCR كان هناك هبوط في استخدام النشف السوئرن والنورثن ، بالرغم من ان هذه لا تزال تستخدم بكثرة -

> انظر أيضًا مجسات الدن أص: ١٤٣٠ · الهجرة الكهربية للجل ص: ١٨٢ · عمليات التهجن ص: ٢١٩ ·

### هرمون النمو البقرى

BST

السوماتوتروقين البقرى ، الذي يسمى أيضا بهرمون النمو البقرى، هذا البروتين الهرموني بوجه بشكل طبيعي في الماشسية ، وهو النسخة المطابقة لهرمون النمو البشرى ، الذي يعتبر أحه المنتجان الدوائية الاولية ، وقامت شركة مونانتسو باستنساخه وتعبيره بكميات كبيرة ، وتسمويقه كمنتج زراعي لتحسين معدل النمو والبروتين : لزيادة نسب الدهون في ماشية المزرعة ، وتحسين ادرار اللبن ،

والاهتسام بالصحة ، بخصوص الامكانات التي سيضيفها ال BST المحاسوس ، والاهتسام بالصحة ، بخصوص الامكانات التي سيضيفها ال BST الى الالبان أو اللجوم ، وبالتالى الى الناس ، وعلى وجه الخصوص الامكانية التي يعطيها الـ BST المتحسين ادرار اللبن ، الذي صوف يدخل في اللبن الذي يقدم للأطفال ، قد أثبت كسلاح قوى ضد مانسانتو ، كواصد من المطورات الأساسية ل BST للاستخدام الزراعي ، وقد انهبت مونسانتو ايضا ، بأنها تعامل الابقار كالات منتجمة للالبان فقلط الفرام معامل السحاحية ص د 13 ) ، وقد اصبح الجال عالى النيرة

من المناضلين من كلا الجانبين ، الذين يرون أن الحالة تجربة لتطبيقات التقنيصة الحيوية على الصسناعات الغفائية والزراعية ، وقد صرح باستخدام هرمون النبو البقرى ، الاتحساد السسوفيتي سسابقا ، تشيكوسلوفاكيا ، بلغاريا ، جنوب أفريقيا ، المكسيك ، والبرازيل ، بينما في عديد من الدول الأخرى ، منع الجلل القائم على هذا العقار أية موافقة لاستخدامه ، وهناك جدل قائم أيضا بخصوص الميزة التي سيعطبها هذا ال BST للمستهلك ، خصوصا في أوربا ، حيث يوجد هناك فائش في انتاج الألبان عن حاجة المجتمع الأوروبي (Quota) ، بالرغم من أن هذا المقار سيسمح بانتاج نفس كمية اللبن من خلال عدد قليل من الإيقار وكمية أقل من الطعام ،

### الأجسام المضادة العفازة CATALYTIC ANTIBODIES

الأجسام المضادة الحفازة ، والتى تسمى أيضا بالانزيمات البعيدة (abzymes) هى أجسام مضادة وهى التى مواقع ارتباطها ، بدلا من ارتباطها بطريقة مجهولة بالجزىء الهدف ( الموروث المضاد ) ، فانها تحفز التفاعل . وعادة قان الأجسام المضادة ليست لديها خاصية النشاط الحقرى .

وفى فترة الاربعينات ، اقترح ( لونس بولنج ) أن الانزيم هو عبارة عن بروتين ، والذى ارتبط ، وثبت حالة انتقال التفاعل • ويتنبيت حالة الانتقال ، فأن الانزيم قد صنع التفاعل من الركيزة إلى منتج آلار احتمالا ، ومن ثم أصبح التفاعل أسرع • وفي فترة الستينات ، اقترحت أبحاث عديدة أن الجسم المضاد الذي ارتبط بحالة انتقال التفاعل ، سوف تحفز هذا التفاعل •

ومع ذلك ، فانه ليس من المكن عزل حالة انتقال التفاعل • ولذا فان رفع الجسم المضاد ضده يعتبر مستحيلا • وهناك حل تقريبي وهو رقع المجسسم المفساد ، ضهد نظير حالة الانتقال ، وحالات الانتقال النظيرة تعتبر غالبا صهادات قوية للانزيسات (حيث انها تقلد حالة الانتقال التي يرتبط بها الانزيم) ، ومعروف منها اعداد كبيرة •

انظر الرسم زقم (٨) •

- الكواة <u>- الكواة - الكواة -</u>

### ( A JSW )

ويمكن تخليق الآخرين عنه الأخد في الاعتبار آلية التفاعل • وعنه رفع الجسم الهماد أخادى الاستنساخ ، ضه نظير حالة الانتقال ، فان الجسم المضاد الذي خفز موقع ربطه ، التفاعل المحدد ، يمكن تخليقه • وقد سجلت معدلات تعجيل التفاعل ٦ × ١١٠ ، لبعض التفاعلات -

الأجسام المضادة تستطيع أيضا العمل من خلال تقليل انتروبيا (عامل رياضي يعتبر مقياسا للطاقة غير المستفادة في نظام دينامي حرادي ) التفاعل ، أي احضار جزيئين سويا بالتوجيه السليم ، للسماح بتفاعلها ويكن تطبيق ذلك على الركيزتين من أجل تفاعل ، أو ركيزة وعامل مششرك و وقد تم عمل الأجسام المضادة الحفازة التي تحفز التفاعل من خسلال عاتين الآليثين ، ( والانتروبيا في هدة الحالة عي الانتروبيا الكيميائية ، أي انها لا نظام ، أن جزيئين اصطفا يطريقة هضبوطة التفاعل ، يمثلان نظاما منضبطا تماما انهما أكثر قابلية للتصادم بطريقة غير مناصبة ، أو بالفعل لا يصطدمان على الإطلاق ، وعلى ذلك فأن التفاعل مناصبة ، أو بالفعل لا يصطدمان على الإطلاق ، وعلى ذلك فأن التفاعل بصبح له حاجز انتروبي عال ، والذي يقلله الجسم المضاد الحفاذ ، يجعل

النظام اكثر انضباطا ... انه يحضر المتفاعلين سويا في الطريقة الصحيحة للتفاعل ) •

كسا عو متوقع من الربوتين الحفاز ، قان الانزيمات البعيدة على الآكتر تخصصا في التفاعلات التي تحفزها ، التي تشتمل على اختيار احد الايزومرات المجسمة فقط من الخليط المرازم ، والتفاعلات المحفزة حتى البوم ، تشمل على عدد متنوع من تفاعلات الاستيراز والبيبتيداز ، ومن ميزات الانزيمات البعيدة من حيث المبدأ ، وهي ان الانزيم البعيد الخاص ، يمن تخليقه من أي تفاعل ، وبالرغم من أن الانزيم يكون إيجاده لمنل عنا التفاعل ، فان ايجاده ، قد يكون مهمة كبيرة ، ان تغنية تخليق جسم سفاد ، والذي يتعرف على جزى، صغير همين (hapten) ، هو على النقيض مسالة سهلة حدا ،

والاحداف المفضلة للانزيسات البعيدة تشميل على الانتقالات الحيوية ، وتصوصا التفاعلات التحليلية ، وتطبيقات الأجهزة الحساسة الحيوية ، حيث يمكن مضاعفة توعية الإجسام المضادة بالسهولة النسبية لاكتشاف التفساعل الانزيم ، والتطبيقات العقاقدية ، والادرية على وجه الخصوص ، حيث أن الانزيم الذي يتفاعل مثل بروتاز خاص جاما ليشتى أي بروتين في الجسم (مثل بروتين الغطاء الفيروسي أو بيبتيد الالتهاب) ، وتعد الادرية إيضا ، بكميات كبيرة للسوق ، والتي تعتبر مطلوبة ، لكي بالقدر الكبير من الوقت والمال المطلوبين ، لصنع نماذج بسبطة من الانزيمات البعيدة للعمل "

# الهجرة الكهربية للمنطقة الشعرية CAPILLATRY ZONE ELECTROPHRESIS

وتسمى أيضا بالهجرة الكهربية الشمرية ، وهذه التقنية يتوقع لها ا النجاح ، في جميع حقول التقنية الحيوية ، والكيمياه الحيوية ،

والهجرة الكهربية للجيلى ، هى هجرة كهربية \_ انتقال الجزيئيات.
باستخدام المجالات الكهربية \_ ويؤدى فى مادة بوليمرية ، ويقوم البوليس
بعمل شيئين : أنه يحجز الجزيئيات عن طريق حجمها ، ويثبت المحلول
الذى تحدث فيه الهجرة الكهربية ، وبدونه ، فان أى تذبذب خفيف أو
حمل ، سـوف بثير الجزيئيات الى أعلى ، وقابلية النظام على قصل
الجزيئيات المتشابهه جدا سوف يهبط بطريقة واضحة ،

ولما كان الفصل تتيجة معقدة لشكل الجزى، ، حجمه ، شحنته ، وكيفية تفاعله مع الجيلي البوليمر ، هذه التعقيدية تستطيع بنفسها أن تقلل نظام التحليل ،

وقد استخدمت الهجرة الكهربية بدون الجيلى · وتسمى الهجرة الكهربية للمنطقة الحرة ، وتستخدم تيادا من الماه ، أو أحيانا عمودا من الماه ، بينما يحتوى القاع على المزيد من السكر أو الملح عن القمة ، والذي يكون نتيجة لذلك ثابتا أثناء التقليب · حده المكونات الكثيفة قد تمت دراستها دراسة مستفيضة في موضوع آخر ( انظر الطرد المركزي ص : ١٠٤) وبالرغم من ذلك فان تاثير التقليب يبدو ملحوظا ·

والهجرة الكوربية الشعرية ، هي الهجرة الكهربية للمنطقة الحرة في انبوبة رفيعة جدا ( الانبوبة التي قطرها الداخلي أقل من ١ م ) ، وفي هذه الحالة فان تأثيرات التقليب ، تحدث بلا شك ، لكنها تثير فقط حجوما من المحلول أقل من قطر الانبوبة ( أي أقل من ١ مم ) ، ولذا فان تأثير التحليل يكون ضئيلا ، ويمكن للهجرة الكهربية أن تدور بطريقة أسرع من الهجرة الكهربية التقليدية ، بحيث يمكن جعل الجزيئيات تجرى بظريقة أسرع ، ويمتى ذلك وضع قولطيه عالية عبر طبقة الجيلي، والتي تعنى مزيدا من الثيار المار عبر الجيلي ، ومزيدا من الحرارة الناتجة في الجيلي ، وفي النهاية تتغير طبيعة الجزيئيات البيولوجية أو يكسر خزان الجيلي . أو يستعل ، وكتلة السائل في الأنبوبة الشعرية ، من الصغر لمرجة أن الغولطيات العالية تنتيج نيازات ضعيفة ، والحرارة الناتجة ، يمكنها أن الفولطيات العالية يسرعة عبدا عن الأنبوبة بسرعة ، ولذلك قان الهجرة الكهربية يمكن أن اتحليل ،

ويوجد العديد من الانظمة التجارية لاداء الهجرة الكهربية الشمرية للجزيشات البيولوجية في مجال الإبحان ·

نسـخة ال (دن١)

cDNA

تسمخة الدن أ ، (أو المتهمة للدن أ) ، أنها نسمخة للدن أمن رن أ، ويتم صنعها من رن أ باستخدام انزيم النسخ العكسى، وتعتبر هذه تقنية استنساخ الجين وهناك سببان أساسيان للقيام بهذا المسل :

اولا : قد یکون جین ال د ن ا نفسه غیر معروف - وفی هذه الحالة ،
قان نسخة د ن ا التی تعتبر نسخة من ر ن ا المرسل ، والتی تشغر عن
عروتین معروف ( او عن بروتین ، یکن قیاس نشاطه ، عن طریق تفاغل
حسم هضاد ، او بسبب کونه انزیما ) ، یمکن ان یعزل - حینئذ قان
د د ن ا ، یمکن ایجاده باستخدام ال (DNA) کمجس -

لاقيا: ان العالم قد لا يريد الجن الأصلى ، وتعتبر هذه حقيقة ، خصوصا ، اذا كان الهدف من استنساخ الجين ، هو تعديله فى داخل يكتبر ، فى هذه الحالة فان العالم يرغب فى قطاع من د ن آ يشفر عن البروتين محل الاختبار ، ولا شى آخر ، انه لا يريد (Introna) ، وهى البحيتات المجاورة ، وحكفا بالنسبة الى استنساخ الجين ، ان ال CDNA مو آكر تقريبا من هذا ، والذى يتكون من (خلية ببوية التنوى ، على اية حال ) شهرات الموتين الواحد ، وفى الغالب يتم ادخال CDNA مباشرة الى متجه تعديل ، واستخدامه لانتاج البروتينات المرغوبة من البكتريا ،

وقد طرق ال ODNA عناوين الصحف في نهاية ١٩٩١ ، عندما أعلن كريج فنتور من المعاهدة القومية للصحة بالولايات المتحدة (NIH) ، عن اختراع مدعيا ان هناك ٣٧٧ تسلسلا جلديدا من ال CDNA التي اكتشيقها باستخدام آلية ال CDNA المتعاقب ، ( فإدعى اختراعا تاليا يزيد عن ٢٠٠٠ تسلسل اضافي) · وبالفعل لم تكن التبكلسلات DNA كاملة ، حيث كانت عبارة عن قطاعات قصيرة من ال 'CDNA تسمى بعلامات التسلسل التعبيرية ، والتي كانت بعيدة تماما عن تحديد cDNA جديد · وكانت فكم ة المعهد القومي للصحة الأمريكي هي منح حق اختراعهم لفينتور لأنه هو الذي انتجهم ، يحيث انه اذا اكتشف شخص في وقت ما هذه التسلسلات فانها سيوف تعلن هلكيتها لهم · وقد اتخذ مجلس الأبحاث الطبي الاستشاري في بريطانيا ، خطوة للاحتفاظ بتسلسلاته من DNA: التي انتجها على نطاق كبير سرا الى ان يتسم البث في قانونية وقابلية ال cDNA · ويبدو من غير المعقول ان اختراع ال cDNA سيظل هكذا متجمدا في شكله الحالى : وقد صرح فينتور بأنه لا يعرف ما الدور الذي تقوم به هذه الـ CDNA في الخلية ، ولذا فائه غير واضم الإجراء العملي الذي يعكن ان تؤديه ان لم يتم القيام بالمزيد من الجهود البحثية في عذا الشان \*

العديد من عمليات التخمير ، تنتج منتجات تعتبر داخل الخساديا الميكروبية ، والأمثلة على ذلك العديد من البروتينات المنتجة عن طريق الهدسب الوراثية ، الانزيسات ، والجزيئيات الكبيرة مسل مواد المهيدروكسيباتيرات الجالة للدائن عضويا ( انظر موضوع المواد الحالة عضويا ص : ٥٣ ) ، ومن الضروري كسر الخلايا حتى يتم خروج هذه المتجات ، وتسمى عذه العملية بتمريق الخلية ،

والشكلة عنى ان هذه الخلايا ، وخصوصا الخلايا البكتيرية ، مصمه بطريقة خاصة من حيث النشوء لأن تكون غير قابلة للكسر وعلى ذلك فائه يتطلب مزياد من الجهد لكسر تلك الخلايا ، وانه توجد خطورة كامنة من ال الجهد المبقوم أيضا بتمزيق المنتج داخل الخلية و عموما فان الخلايا الحيوانية تعتبر من السهل كسرها ، بينما الخلايا النباتية تعتبر صعبة (حيث ان لها جدرانا قوية من حولها ) والحمائر والحالايا البكتيرية ، تعتبر أيضا صعبة الكسر والطرق المستخدمة هي كالآتى :

به الانحلال الذاتي (autolysis) : وصده الطريقة تغير تهاما الطروف ، بحيث ان الخلية تهضم نفسها • وهده أبسط الطرق المكنة ، بينما تعتبر هذه الطريقة غير مجدية بالنسبة الى المنتجات البروتينية ، حيث ان الخلية تقوم بهضم نفسها من الداخل الى الخارج ، ومن ثم يتحلل المنتج قبل جدران الخلية •

الفعل الانزيمى: وهذه الطريقة تعتبر قسالة جاءا \_ وتعالج الخلايا بأن يقوم انزيم بتحليل بعض المكونات الرئيسية من جاءان خلاياها ، والتي تنتهى الى قطع صغيرة متساقطة ، والانزيمات المستخدمة في عدم الطريقة تسمى بالانزيمات المحللة (lysozyme) بالنسبة للبكتيريا وانزيمات الكيتين أو الانزيم الجلوكوزى بالنسبة للخمسيرة ، وانزيم السبيليوز. بالنسبة للخليا النباتية ،

به المنطقات ، القلويات ، الصدمة الازموزية ( ماه نقى ) انكماش بروتابلازما الخلية ( الممالجة بتركيزات عالية من الملج ) ، المديبات المحسوية ، أى من هذه الممالجات ، سوف يحقر ثقوبا فى الغشما البلازمى ، تلك الطبقة الرقيقة من الليبيد داخل جدار الخلية والتي تحمل بالفمل محتويات الخلية داخلها ( وعلى العكس قان جدار الخلية يقصد به ما هو خارج الخلية ) ، وإذا كان المنتج من الصغر ( كما هو بالفعل مع البروتينات

هو الحال بالنسبة للخلايا الحيوانية ) ، وبعد ذلك قان المنتج يتسرب •

التجمل - النشر : عملية النجسة والنشر يمكن أن تكسر أي تركيب مثل البلورات الثلجيئة داخل المواد الرطبة ، التي صنعت منها الخلسة .

الخلسة

به الطرق الميكانيكية : ومن أهم الطرق الواضحة هو كسر الخلايا بالطرق الميكانيكية • ويوجد العديد من الطرق للقيام بهذا :

ــ الضغط الفرنسى : والذي يقوم بضغط الحلية لحلال تقب صبغير عند ضغط عال والقسم الكبير من هذه الطريقة يسمى بـ مونتون جولين هوموجينزر .

الطواحين ، والتي تهز فيها الخلايا بشدة ، مع مادة كاشطة ، أو عن طريق الكريات المدتية أو القضبان ·

المازجات ، وبطريقة تقليدية ، يستخدم المصل ، مازجا يسمى مازج وورنج ( وقد سمى هذا الاسم فى فئرة الثلاثينات ، ويعد تبائد فرقة نيويورك الموسيقية الراقصة ، هو الذي اخترعها أو اشتهر بها فى عمل الكوكتيل ) ، ولكن هذا المازج يستخدم أساسا كمعالج للفذاء مع موتود قوى .

ومناك عدد من تقنيات تعرّيق الخليسة ، تنتج الخلايا التي تكون منحلة • أى أنها ، تفتح بشدة ، لكنها لا تتمزق • هذه المعلقات الخلوية ، قد تكون لزجة جدا ، ويرجع ذلك أساسا الى أن خلايا ال د ن أ لم تفتح عنوة ، وعلى ذلك فانها تتمدد خارج الخلية لتكون شبكة كثيفة متداخلة من الجريئيات • وعلى ذلك فان البديد من علاجات الخلية المنحلة تشتمل على خطوة المعالجة بانزيم النوية • والنيكولازات عى انزيمات ، والتي تقوم بتحليل حمض النيوكليك ، والهدف هنا ، هو ايجاد أنزيم نووى غير جدا ، ويطول عدة قواعد قليلة ، ثم تهبط بعد ذلك لزوجة المحلول بشدة ويقوم عدا يكسر ال ر ن أ في المحلول ، والذي يكون هوجودا بكمية اكبر من الد د ن ا ( وبالرغم من أنه لا يشترك في مسالة اللزوجة ) ، وقد يصبح مشكلة في خطوات التقنية المستقبلة ، اذا لم يتم تحليله الى قطع صغيرة ، مشكلة في خطوات التقنية المستقبلة ، اذا لم يتم تحليله الى قطع صغيرة ،

ان اندماج خليتين مع بعضهما ، ينتج خلية جديدة ، والتي يكون لها كل المادة الورائية للخليتين الأصليتين ، ومن ثم تعتبر نوعا جديدا من الخلايا ، ان القدرة على تعج أنواع مختلفة من الخلايا – من نفس الأنواع او من أنواع مختلفة – قد تم استخدامها كثيرا في أبحاث التقينة الحيوية ، وتضمل الطرق الشائمة المستخدمة على :

### ع الدمج الكهر بي ( انظر الموضوع رقم : ١٥٥ ) .

※ الاناماج الوسيط لجليكول البولى اثيلين: والبوليجليكول ايتيلين مو البوليس الذي يرتبط بالنشاء الليبيدى للخلاياويلسجة مع أى غشاء ليبيدى آخر حولة وعلى ذلك فانه يتوسط الاندماج لأى خلايا تكون مربوطة بغشاء ليبيدى (أي كل الخلايا الحيوانية ، والنبتات أو جبلات الخلية النباتية)

بهد الدماج الفيروس الوسيط : بعض الفيروسات لها أغطية ليبيدية والتى تندمج مع غشاه الخلايا ، عندما يصيب الفيروس عده الخلية ، واذا المحج الفيروس مع خليتين في نفس الوقت ، قانه حينت سيوف يصل يطريقة فعالة من خلال القنطرة الصغيرة للغشاء ، وعلى ذلك فقد استخدمت الفيروسات يطريقة مشابهة مثل البوليس لدمج الخلايا ، والجدير بالذكر أن مقدرتها على الانساج قد اكتشفت قبل اكتشاف البوليموات الماهجة ، لكنه يفضل استخدام جليكول البولي اتبلين (BEGs) حاليا ، لانه من السهل التعامل معها ، واحتمال الخطر منها قليل ،

ويستغل اناسام الخلية في تقنيات عديدة بجعل الإجسام المضادة الحادية الاستنساخ ، معتمدا عليها في عمل الاندماج بين الخلايا اللهفية وخط الخلايا المجهدة ، وقد استخدمت بعض الهندسة الوراثية النباتية تعم الخلية لتوليد النباتات المهجنة ، أي النباتات التي لها كل المادة الوراثية ، لنوعين مختلفين من الخليا ، واللذين أصبحا توعا واصدا من الأتواع عن طريق دمج جبلات الخلية النباتية للنوعين الأصليين ، ثم اعادة توليد النبات من الناتج ، ( وتعتبر هذه معضلة صعبة في تحقيقها ) ، والنباتات كثيرة الكروموسومات ، وهي النباتات ذات المدد غير المادي من الكروموسومات ، يمكن استنباطها أيضا عن طريق اندماج الخلايا من نفس النبات مع بعضها ،

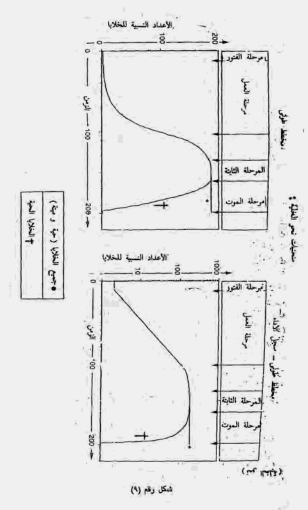
ان نمو الخلايا المرولة في مستنبت ، يتبع منحني مميزا ، والذي يوضحه الشكل ، ومراحل المنحني هي :

" لله مرحلة الفتول : وتحدث هذه المرحلة، عندما تدخل الخدادياً " وسط تموها الجديد ، وهو الوقت القطوع لها لكي تكيف تفسها على هذا الوضع الجديد · وإذا كان هذا الوقت مطابقاً للوقت النبع في الوسطة القديم ، فإن مرحلة الفتور يمكن أن تختفي ،

مرحلة العمل: وهي مرحلة النمو الرئيسية للمستنب ، عندما تنمو الخلايا بطريقة عفوية ، وعندما تخط على مقياس لوغاريتين ( على يمني الشكل) ، فإن مرحلة العمل تبين خطا مستقيماً

الله أيام ) والمراحل التالية · وهي الفترة بين مرحلة العمل ( والتي تدوم من القائق الله أيام ) والمراحل التالية · الله أيام )

الله المحلة السكون : وفي عالم المرحلة تتوقف الخلايا عن النمو ـــ لقد وصلت الخلايا الى أتصى طاقة انتاج لنظام نموها لتحيل النمون (١١)



يهد مرحلة الموت : اذا لم يعط للخلايا الوسط الصحى ، لكى تبدا النمو من جديد ، فانها حينلذ تبدأ في الفناء ، وتبقى الكتلة الكلية من الخلايا بلا تغير ( الخط الأعلى ) ، لكن العدد القليل من هذه الخلايا عو الذي يظل على قيد الحياة ( الخط السفلى ) ، على اساس أنها قد كانت تستطيم النبو اذا توفر لها الوسط الصحى للنبو ،

ويختلف طول المراحل المختلفة اختلافا شاسعا تبعا الى نوع الخلايا .
وعلى ذلك فان العديد من البكتيريا الشائعة ، لها مرحلة تابتة ، تدوم فقط
يوما أو يومين قبل أن تبدأ مرحلة الفناه ، وعلى النقيض ، فان الخلايا
الثديية العصبية تستطيع أن تدوم الى ملت غير محددة في المستنبت بدون
انقسام ، والخلايا الفردية المرزولة من البشرة أو العضلة ، والتي توضيع
في وسط المستنبث قد تستغرق اسبوعا قبل أن تبدأ في الانقسام \_
وخلية ا م كولاى الوحيدة ، لا يحتمل أنها قد تأخذ أكثر من ١٠ دقائق
حتى تبدأ في الانقسام .

والفكرة الرئيسية الأخرى ، في دراسات نعو الخلية هي مضاعفة الوقت وهو الوقت الذي تحتاجه مجبوعة الخلايا حتى تتضاعف في السدد ، وهو يساوى ( يطريقة واضحة ) الوقت الذي تحتاجه احدى الخلايا في المتوسط لكي تكسل دورة حياة كاملة ، وكلما كان الوقت المضاعف كبيرا كان معدل النمو منخفضا للمستنبت ، والوقت الأطول الذي لسوف تقطعه الخلية الملقحة للوصول الى المرحلة الثابتة ، إن مضاعفة الوقت ، يعتمد على ظروف النمو ، وعلى الكائن العضوى الذي ينمو وبعض البكتيريا وخصوصا Clostridium perfringens ، يمكن أن يكون أيا وقت تضاعف مدته ١٠ دقائق في وسط المستنبت المناسب ( ان معدل النبو يعدد أحيانا ك/وقت التضاعف ) ، وبكلام محدد ، فإن مغهوم مضاعفة الوقت يطبق فقط على الكائنات العضوية التي تتمو في مرحلة المعلى ، أي النمو العفوى ،

ودورة الحياة هذه ليست عى نفسها كدورة الحياة الكلية ودورة شيخوخة الخلايا التديية المبدائية و وتبدا الخلايا التديية فى التوقف عن الانقسام ، عندما تستطك أحد المكونات الحساسة فى وسطها الاستنبائى ، أو عندما تكون جيانها غير مرحبة بها ومزاحمة لها • وبالرغم من ذلك اذا تم قصلها ووضعها فى وسسط جديد ( وهى عملية تعرف بقصل الخلايا ) ، حينقذ تبدأ الخلايا السليمة فى النمو مرة أخرى • وتحدث الشيخوخة عندما يتم الفصل للخلايا عديدا من المرات والتى قد تصل الى الاقسام مرة أخرى ، وتحدث عندما يتم الفصل للغلايا عديدا من المرات والتى قد تصل الى الاقسام مرة أخرى ، يعقى التظر عن الوسط الجديد الذي يتم وضعها

خط الغلية CELL LINE

ان مصطلح خط الخلية ، يطبق عادة على الخلية الشديية المستنبتة في الأنابيب الزجاجية ، خارج جسمها الثديي الأصلى ، وبالرغم من ذلك فاته يمكن تطبيقه أيضا على الخلايا النبائية ، أن خط الخلية ، مو مستعمرة من الخلايا ، أى الخلايا التي اشتقت من خلية واحدة ، وقادرة على النمو بطريقة غير محبودة ، بينما الخلية المندية المأخوذة مباشرة من المجسم لا تستطيع النمو ، وعلى ذلك فإن الخلايا يتم تخليدها ، أى تتحول من خلية ميتة ر في الوقت الذي تتوقف فيه أسلافها عن النمو بعد عدة انقسامات ) الى خلية خالدة ، ويمكن اتجاز ذلك عن طريق تقل الخلية بواسطة فيروس ، مع الد د ن أ من جين ورمي أو بواسطة جينات التغير المحيائي للخلية ، وإى شيء من هذا يمكن أن يستمر النمو .

ويجب على خطوط الحلايا أيضا أن تكون مستقرة ، أى يجب ألا تغير خصائصها أثناء النمو • وقد يكون هذا شيئا صعبا • وبخلاف الخلايا السادية ، قان الخسلايا النديية التى يتم تخليدها ، لا تمرز غالبا كروموسوماتها بأمانة شديدة • ولذا فانها قد تفقد جيئات لا تكون لها اهمية لحياة الخلية • وقد تكون هذه الجيئات مهمة جدا بالنسبة الى عالم التقتية الحيوية ، مثل تلك الجيئات التى تقوم بصنع الأجسام المضادة فى خط خلية ال hybridoma • وقبل أن توصف مستعمرة الخلايا على أنها خط خلية ، قان على مخترعها أن يثبت أنها ثابتة بهذا المفهوم •

انظر أيضًا التخليد ص : ٢٣٠ .

الصفة الوراثية ص : ٣٦٩ ·

النقل الاصابي ص : ٣٨٥ .

CELL LINE RIGHTS

حقوق خط الغلية

فى الوقت الذى يمكن قبه اختسراع البروتين ، وتعسبح ملكيته واضحة ، لا نزاع عليها ، قان ملكية نظام الكاثنات الحية ، تعتبر موضوعا اكثر غموضا ، وبصفة عامة ، فان النظام السائه يبدو انه يفترض أن أى كاثن عضوى ، يجرى استنباطه ، يمكن أن يحصل على براة الاختراع ، إذا استخل هذا الكائن ، وقام باداء أشياء نافعة ، يغض النظر عن كيفية أداء هذا الاستخلال ، وعلى ذلك قان أداء هذا الاستخلال ، وعلى ذلك قان ( ورم الفار ) للجين العابر للفار ، يعتبر له جين واحد جديد من بين المدر ، وكنه لا يزال يعتبر كائنا جديدا ، وعلى سبيل المفارقة ، قان معظم الفتران والناس ، من المحتمل أن يكون لديهم على الاقل تصف دستة جديدة من التغيرات الاحيائية ذات الفسيولوجية الواضحة الفعالة ، والتي لم تظهر من قبل كنتيجة للتغير الجينس الطبيعي ،

ان ملكية كائن عضوى جديد ، تبقى عادة مع العالم الذي اخترعها ، وتبقى مع مصدر المادة للكائن الجديد : وحالة (moore) في الولايات المتحدة ، ( عندما ادعى جون مور ان خط الخلية المستخدم في استنساخ ال interform ، كان مستقا من خلية الاهلامات المعرية ، كان قد عالجها في عمام ١٩٧٨ ، وقد انتهت القضية بأن مور ليست له حقوق على خطوط خلاياه ، وفي معظم الدول فان الناس ليست لديهم حقوق على الأعضاء التي تزال أثناء الجراحة : ان لهم الحق فقط في أن يقولوا ما حدث الإجسامهم في حالة الوفاة ،

ومن الطريف ، اذا كان قرار مور قد وجهه ضد شركة ساندوز أو جينتك ( اللتين تملكان الآن خط الحلية ) ، وعلى ذلك يكون للمديد من الناس ، حقوق على سلاسل كبيرة من الخلايا في مجال الأبحاث والصناعة ، ان أخفاد هينريتا لاكس ، مؤسس خط الحلية (HELA) منذ أربعين سنة ، سيصبح لهم الآن حقوق على الجزيء الفصال من كل البيولوجيا الجزيئية وكتلة الخلايا ، والتي قد تزيد عن وزنها عندما كانت على قيد الحياة ،

### CENTRIFUGATION

## الطرد المسركزى

هذا هو أحد تقنيات الكيمياء الحيوية الشاسعة ، وفد استغل كتبرا في مشروعات التفنية ، وفي مجال التقنية ألحيمودة ، والمدطلحات الرئيسية هي :

الطرد المركزى المقابل للنطاق ٣٠ : يضع الطرد النطاقي المينة على قمة أنبوب ، ويوضع الإنبوب في الطارد ، الذي يدور بسرعة كبيرة الفترة محدودة من الوقت ، ثم فصلها بعد ذلك ، ويترسب المنتج بعد ذلك بطريقة ما في آسفل الأنبوب ، ويتم قصله عن بقية المينة - وإذا أدير الطارد

لفترة طويلة جدا ، فان كل شيء يرسب في قاع الأنبوب ، ويقصل الطارد النطاقي الأشياء تبعا لحجمها ، يدور الطارد الى أن تصل المحتويات الى وضع الانزان ، وعلى سبيل المثال أن تكون طافية ، عسد كثافة الطفو ، ان الموران الزائد لن يقير الانقصال ، وهذا يرجع الى الآتي :

خين كنافة المكونات: وقى همـذه الحالة يكون المحلول فى انبـوبة الطارد مرتبا، بحيث انه يصبح اكثر كنافة كلما انجه نحو القاع ويتم الحصــول على هذا عن طريق تحليل شئ بداخله: السيليكا الغروية (الححدول الفحال الغرية الحية، الســكروز، لقصل قطع الخلايا، كلوريد السيزيوم، لقصل أحماض النيوكليك ١٠٠٠ الغ وعنــهما يصل الطرد الى وضع الاتزان، فإن العينة يتم فصلها تبعا الى كنافتها، والإجزاء الاكثر كنافة، سوف تهبط الى تماع الانبوب فى المحلول الاكثر كنافة .

يد تثبيت كنافة الكون: تستخدم أيضا في عملية الطرد المركزي ، بالإضافة الى الهجرة الكهربية للمنطقة الحرة ، وبعض أساليب الفصل الأخرى ، وعنا مرة أخرى فأن الأنبوب يكون بها سائل ذو كثافة متزايدة ، ويكون عادة محلول السكر ، وبالرغم من أن هذا لا يؤدى من أجل التأثير على الانفصال ، لكنه يثبت عمود السائل شد التقليب ، وإذا حدث أن قلب بعض المحلول خاوجا عن طبقته الصحيحة ، حينتذ ستكون له كنافة مختلفة عن المحلول الذي حوله ، ولذا قانه سوف يغطس من حيث أنى ،

\* الدورات: معظم الطاردات تتكون من وحدة تشغيل ( التي تهده بالطاقة ، وتتحكم في سرعة الدوران ١٠ الغ ) ودوار توضع فيه العينة ، وتدار و ويكون الدوار غالبا قابلا للازالة ، ويركب في طبق داخل الآلة ، ويكون الدورات في هذه الحالة ، وقي حالة الطاردات في هذه الحالة ، قادرة على الدوران من عشر الى منات الآلاف من الدورات قدر قدوة الحاذبية ) ، ويكون الطبق من الحديد المصفح ، لكى يحسى القائم على التشغيل ، في حالة فشيل الدوار عن الدوران ، وهناك خبر عن سفدبرج ، التي يتطوير الطرد المركزي الفائق ، من أجل التحليلات الكيائية والبيوكيديائية ، أنه قتل اثنين من عمال بوستدكتورال ، بواسطة القطع المتطابرة من الطارد ،

الله وبعض الدوارات ، تكون نطاقية ، أو مستمرة حيث يفذى السائل من وسطها ، ويتم طرد البكتيريا وبعض المواد الخاصة الى الخارج • وتلك تكون ذات استخدام واضح في عملية فصل الخلايا الميكروبية من الوسط الاستنبائي ، لكنها تعتبر طريقة مكلفة ، إذا تم قصل كميات كبيرة • الدينائي ، لكنها تعتبر طريقة مكلفة ، إذا تم قصل كميات كبيرة • الدينائي ، لكنها تعتبر طريقة مكلفة ، إذا تم قصل كميات كبيرة • الدينائي ، لكنها تعتبر طريقة مكلفة ، إذا تم قصل كميات كبيرة • الدينائي ، لكنها تعتبر طريقة مكلفة ، إذا تم قصل كميات كبيرة • الدينائية مكلفة ، إذا المنائية المن

وهي توغ من البروتين ، الذي يقوم بمساعدة البروتينات الاخرى ،
على التشكل في بنيتها الثلاثية الإبعاد ، والجزيئيات النوعية من وصيفات المجموعة الثانوية ، والتي درست بعناية ، هي البروتينات الوصيفة ، وبعض البروتينات تنطوى على نفسها بطريقة سليمة ، بمجرد أن تصنع داخل الخلية ، وتشكل جزى البروتين العامل ، ومع أنها تقوم بهذا المعل بطريقة غير فصالة ، وتحتاج الى بروتينات لكي تجعلها تنطوى بطريقة صحيحة ، وبالتحديد الوصيفات باعتبارها مجموعة ، فانها تقوم بتحفيز أية آلية لجعل البروتين ينطوى بطريقة عبر صحيحة أو ( أن دور البروتينات الوصيفة ) عو تحفيز طيه بطريقة غير صحيحة أو ( أن دور البروتينات الوصيفة ) عو تحفيز طيه الصحيح ،

ويعتبر هذا الطى مهما لانتاج البرونينات الغريبة داخل البكتيريا ، وادا حدث أن انطوى بروتين بطريقة غير سليمة أو بطيئة ، فانه حينئة ، سيكون لديه قرصة عظيمة ، لأن يتشكل الى كتلة غير فعالة ، وغير قابلة للدوبان ، والذى يكون من الصعب انتشال أى بروتين فعال ، واذا تم الطى بسرعة عن طريق البروتينات الوصيفة ، حينئة تكون كمية البروتين الذى يمكن استخدامه ، والذى يمكن استعادته من البكتير (كما يقابله الكمية الكلية من البروتين المكن استعادته من البكتير (كما يقابله لكن دور الوصيفات فى طى البروتين ، كما سبق وذكر ، فانه لا يزال حوالا قابلا للهناقشة .

# منتجات ابتكرها علماء التقنية العيوية CHEMICALS PRODUCED BY BIOTECHNOLOGIST

هناك عدد من المواد الكيميائية التي انتجت تجاريا عن طريق علماء التقنية الحيوية ، بكميات كبيرة ( بغض النظر عن الأدوية والمواد المتخصصة الأخرى ) - وتقسل المواد الكيميائية المنتجة بكميات كبيرة عن طريق عمليات التخمر الآتي :

#### المادة الكميائية الكميات المنتجة على المستوى العالمي في السنة ( بالطن )

الاينتول	۷۵ ملیونا
الاسيتون	ه ملايين
يوتان	١ مليون
حمض الليموثيك	Vo
حمض الخليك	١٦٠٠٠ ( معظمه من الخل )
جلتمات	\$91.444
اللايسين	A
احماض أمينية اخرى	****
التكليوسيدات	( <b>6</b> + 1 + 1

# الـــكمير CHIMERA

الكمير هو حيوان ، يعتبر خليطا من عدة حيوانات أخرى - وكمير الإساطير ، له رأس أسد ، وجسم ماعز وذيل أفعى ، وتنفث نارا ، ومعظم الكميرات الواقعية والمبتذلة ، يمكن صنعه من خلال سلسلة من الطرق التي يتم قيها خلط الخلايا من مصدرين ، لتخليق جنين أولى ، والذي يتطور بعد ذلك الى حيوان يكون له خلايا مشتقة من مجموعتين من الأبوين ،

وقد تم تخليق الكمير عن طريق أخذ خلايا من جنيتين أوليين ثم خلطهما سويا ، ويتم ذلك بطريقة عشوائية ، ويمكن اختيار الخلايا التي صوف تقوم بتخليق مناطق معينة من الجسم ، يمكن أن تأتى عن طريق واحد أو أكثر من الأجنة الأصلية -

وسوف تستخدم بعد ذلك تقنيات علم الاجنة ، في وضع الاجنة مرة أخرى ، في أم ذات حمل كاذب ( أى الأم الحيوان التي لدبها كل المتغيرات الهرمونية الفرورية لكي تعد تفسها للحمل ، ولكنها لا تحمل أي جنين ) ، وقد تم تخليق كير من الغنم/الماعز بهذه الطريقة في أواخر المتانينات ( وقد سميت ( geep) ، كما حدث مع الكبير المخلق من البقر/ المجاموس ، وقد لاقي الكبير الأول استهجانا شعبيا ، حتى أن الأخير لم يتم

الاعلان عنه كثيراً ( حيث كانت تؤثر على انتاجية الألبان ونوعيتها ) . وقد أوقف النشاط البحثي في هذا المجال .

انظر الرسم ( ۱۰ ) •

الكبرة

سلالة الجيل الابوي الثاني من الفتران

سلالة الجيل الابوي الأول من الفتران

اجت بكرة (منا اجته المرحلة المكونة من

تدمج الخلايا من كل جنين لكي تكون

الجين المختلفان

يتمو الحنين إلى كبرة بالخلايا التي

مسل عليها من كلا من الصفات الابوية

#### شکل رقم (۱۰)

والحيوان الذي استخدم كثيرا في تخليق الكمير في المجال البحتي ، هو الفار ، حيث استخدمت فئران من سلالات مختلفة أو حاملة لجينات علامية معينة في انتاج الكمير للمجال البحثي ، حيث يمكن أيضا وصل خلايا من جنينيث متميزين في داخل جنين واحد ،

وهناك طريقة أخرى متاحة ، وهي استخدام البخلايا التي تسميي بخلايا السرطان الجنيني (EC cells) ، والمشتقة من الورم المجيب ( وهو ورم مؤلف من مزيج من الأنسجة ) وهذه الحلايا تعتبر totipotent أي انها يمكن أن تستحث على النمو لتصبح كائنا عضويا كأملا ، ولا يمكن عمل هذا في انبوب الاختباد ( حيث أن الجنين يفشيل في مواصلة تموه لاكثر من عدة أيام ، أو بزرع الخلايا داخل رحم أم كاذبة ( حيث تكون ورما ) ، وبالرغم من ذلك اذا خلطت عدة خلايا من خلايا ال EC من خلايا عادية لجنين ، كانها تستطيع ان تندمج داخل الجنين ؛ والفار الناتج تصبح له خلايا من خلايا ال EC في العديد من الإنسجة ،

واذاً أدخلت بعض خلايا ال EC الى الاعضاء التناسلية ، حيننذ يستطيع الفار أن ينتج نسلا مشتقا كليا من تلك الـ EC ، وهذه العملية. تعتبر مفيدة للهندسة الوراثية ، حيث ان خلايا ال EC ، عن طريق حندستها وراثيا يمكن أن تنتج الكثير من الفئران أكثر مما تنتجها يويضات الفئران • والخلايا الهندسة ، يمكن بعد ذلك وضعها في جنين لكي تخلق الحيوان الكمير ، والبعض منها يعتبر حيوانا عابرا للجين • وقد تم اثبات ذلك كاسلوب لتوليد الفئران العابرة للجينات ، لكن بصفة جزئية ، حيث ان الطرق التشيلية للحيوانات الأخرى لم يتم اجراؤها بعد ، وجزئيا علم الاجنة ، يعتبر علما متخصصا جدا ، وتعتبر هذه الطريقة مستخدمة استخداما قليلا عن طريقة الحقن الدقيق •

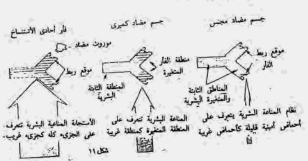
انظر أيضًا الحيوانات العابرة للجن ص: ٣٨٩٠

# الأجسام المضادة المكتسبة الصفة البشرية / الكميرية CHIMERIC/HUMANIZED ANTIBODIES

ان مشكلة استخدام الأجسام المشادة في العلاج الطبي ، هي ان الإجسام المشادة الأحادية الاستنساخ تعتبر بروتيتاته غريبة ، ومن ثم عندما تحقق ، فإن المريض سوف يحصل على استجابة مناعية ضدها ان ذلك لا يهم في حالة العلاج مرة واحدة ، لأن الاستجابة المناعية تعتبر جليئة جدا ، ليكون لها تأثير في غضون ساعات من مصادفتها لأول موة بروتينا غريبا ، بينها العلاج المتنه الى فترة طويلة يعنى ، بعد عدة إيام ترتبط وتعادل العلاج المناع الموف تكون لديه أجسامه المضادة ، والتي ترتبط وتعادل العلاج المناعي ، بمجرد أن تحقن ، وهذا ما يعرف باستجابة المخادة الإحدادة الاحدية الاستنساخ تقريبا مصنوعة من الفران ، ومن الصعوبة المضادة الأحدية الاستنساخ تقريبا مصنوعة من الفران ، ومن الصعوبة مثل الأدوية : وتعمل تقنية الجسم المضاد الاحدية للانسان العبقرى ، مثل الأدوية : وتعمل تقنية الجسم المضاد الاحدي الاستنساخ مع الغثران المهدي المهدي البشرية ،

والطريقة المشابهة لذلك ، هي مناسبة جسم مفساد بحيث يكون مشبابها للجسم المضاد البشري للجهاز المناعي ، واجزاء الانواع المبيئة من الجسم المضاد ، والتي يستجيب لها الجهاز المناعي ، تعتبر في مناطق ثابتة ، وعلى ذلك عن طريق احلال المناطق الثابتة للجسم المضاد للفاز ، بتلك المناطق للجسم المضاد البشري ، فإن البروثين الذي يرتبط بالموروث المضاد مثل الجسم الشاد الأحادى الاستنساخ الاصلى ، لكنه سبيدو لجهاز المناعة البشرى مثل البروتين البشرى ، يمكن أن يصنع ، وتسمى هذه العملية ، باضافة الصفة البشرية على الجسم المضاد ، والبروتين المتامع ، يسمى بالجسم المضاد الكمرى ،

انظر الرسم ( ۱۱ ) .



ويمكن اجراه المزيد من العمليات الهندسية الوراثية (حيث انه لا تقع جعيع « المواقع المحينة ب البشرية » داخل المعقول الثابتة ) لانتاج الجسم المضاد المكتسب الصفة الوراثية ، وفي كلتا العالتين ، فان جين الجسم المضاد ، يجب ان ينسخ من فار ال hybridoma ، ثم يهندس في الأبيب الاختيار ، قبل رجوعه مرة أخرى الى البكتير أو الخميرة ، أو الخلية الثبية \* ال جوهر الهندسة ، ياتم عن طريق اخذ هذه الاجزاء فقط من الجسم المضاد والتي تحدد خصوصية ربط الجسم المضاد (مناطق التحديد، الجسم المضاد والتي وصلها داخل جسم مضاد بشرى تماما ،

والأجسام المضادة المهندسة بهذا الأسلوب ، لها تعقيد اضافى · ان الأجسام المضادة تتكون من سلسلتين من البروتين ــ سلسلة خليفة واخرى تقيلة ــ وعلى كل فان جينين ، يجب أن يهندسا داخل الخلية المنتجة لعمل الجسم المضاد المنهائي ، في حين أن هذا ممكن ، والطرق العديدة لعمله بطريقة سهلة قد ثم تطويرها ، فانه سوف يكون من السهولة تناول سلسلة واحدة فقط · وهذه احدى هميزات ال و CSA و Data و عمد الإجسام المضادة

التي اساسها بروتين والتي تحتوى على سلسلة واحدة • انظر أيضًا تركبب الجسم المضاد ص : ٣٥ •

الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة ص: ١٣٢ •

CHIRALITY

الأيبدية

الأيدية هي الترجمة الكيميائية لكلسة handeness - بعض المجزيئيات لها أشكال معيزة من اليد اليمني واليد اليسرى ، والتي بالرغم من الحتواثها على نفس الفرات ، التي ترتبط بنفس الطريقة ، الا انها قيريائيا ليست متشابهة ( تماما مثل يديك ، لهما نفس العدد من الأصابع المرتبطة بالكف ، في كلتا اليدين ، ومع ذلك فانهما ليسمتا متماثلتين فيزيائيا ) ، مثل هذه المادة الكيميائية تسمى بالمركب اليدى ، والشكلان أو ( الإشكال الكثيرة ) تسمى به enantiomers ( أو الإيسومرات الضوئية ) من يعضهم البعض ، والمركبات التي بها اثنان من enantiomers ، تقسم عادة الى 1 و (D) ، أو + و - ، أو أشكال يمين وشمال ، لذا فان لديك 1 حالانين أو ( + ) \_ افدرين ، وحناك قواعد معقدة يخصوص صدة التسميات مع الكيميائي العضوى ،

وعادة لا يوجد اختلاف كيميائي بين الم enantiomers الركب ، او بين الم enantiomers النقية وخليط متساو من كل منهم ( الذي يسمى بالخليط المرازم ) - ان الاختلاف الوحيد الذي يمكن اكتشاف ، في انها تتفاعل بضوه مستقطب بطرق مختلفة نسبيا وبالرغم من ذلك فان كل الجزيئيات المي تمتبر نظما أيديه ، وعلى ذلك فان كل الأحماض الامينية في البروتينات مي (١) احماض المينية ، ليست متشابهة كيميائيا مع الاشكال (D) ، وبسبب ذلك فان كيمياه الحياة مي اليديه ، وعلى ذلك فان الدرجة التي تؤثر بها المواد الكيميائية على الحياة ، نتماه على نوع ال enantiomers التي لدينا تماما مثلها يكون من السهل ان تصافح اليد اليستي بديا يعتي اخرى أو اليد اليسرى يدا يسرى اخرى

وليس العكس ( لأن كلتا اليدين تعتبران (أيديه)، حاول ذلك)، ولذا كان من السهل ان تلتقط حافظة نقود بواسطة اليد اليمنى أو البسرى ( لأنه بالرغم من ان يدك لها الخاصية الأيدية، بينما الحافظة ليسمت لديها هذه الخاصسية)

وهذه الخاصية لها تضمينات في مجال العقاقير والكيمياه الزراعية و وال enatiomers المختلفة لنفس العقار تماما ، يمكن ان تؤثر على النظام الهيولوجي ، بطرق مختلفة تماما ، وال Thalidomide ، يعتبر حالة في جذا المصوص : فهو يعتبر عاملا مؤثرا وآمنا ضد الغثيان ، والتأثيرات الجانبية للووم الجيشي ، لم تكن بسبب العقسار ذاته ، لكنها موآة عاكسة لل enantiomers الآخر ، وبالرغم من ان العقار قد أعطى على أنه خليط مرادم ، فإن المريض حصل على كل من التأثيرات العسلاجية والتأثيرات الحانسة ،

ومن الواضح ، اله كلما تزايد الضغط التشريعي بالنسبة الى الواد الكيميائية المستخلصة في المزراعة والطب لأن تكون اكتر تخصصية ، فانه يوجد ضغط متزايد ضله أى منتج أيدى من أن يصنع عن طريق هذه المسلمات ، كاحد ال-eanttimers ، وليس كخليط مرازم بالتسبة الى عدد الاستخدامات ، وتعتبر التركيبات الأيدية هي السمة الرئيسية لتنقية التحول الحيوى والنقل الحيوى .

وبالنسبة للعقاقير الحيوية ، فإن الابدية لا تعتبر في الواقع مصدرا للقلق ــ ولما كانت البروتينات مشتقا عضويا ، فإنها على أية حال لها الابدية الصحيحة .

#### CHIRAL SYNTHESIS

# التركيب اليسدى

التركيب اليدى ، خو انتاج المركبات اليدية ، فى bandedness او enantiomer واحدة ؛ ولما كانت المركبات اليدية ، يمكن صنعها من خلال اثنين أو أكثر من التركيبات الطبيعية ، والتي فى الواقع لا يمكن تعييزها كيميائيا ، فإن هذا يعتبر جهدا شاقا بالنسبة الى الكيمياء التقليدية ،

وتقوم النظم البيولوجية يعمل هذا النوع من التمييز في جميع الأوقات ، ولذا فان لديها امكانية كبرة لعمل المركبات اليدية ·

ولكني يتم صنع مركب يدى من enantiomer واحد، قاله توجد مىلسىلة من الطرق الكيميائية \* وتشمل هذه الطرق على :

به التصوير اللونى اليدى (Chiral chromatography) : وهو خليط مرازم من الايسومرات ، يتم فصله على غمود كروماتوجرافى ، والذى يون هو نفسه يديا ، أى انه لديه مركب يدى مرتبط به أو يكون مصنوعا من مادة يدية مثل السيليلوز أو البروتين .

وهناك عدة طرق للتركيب اليدى ، التى تستخدم طرق التقنية الحجوية ، ان نجاح كل منها يقاس بالزيادة الانتاتوميرية ، وهى النسبة التى يزداد بها أحد الانتاتوميرات فى الوژن عن الآخر فى المستحضر ، ان زيادة قدرها مائة فى المائة من الانتاتوميرية ، تعنى ان لمعينا مستحضرا نقيا تماما من أحد الايسوميرات الضوئية ،

پین التحول الحیوی (Biotransformation): وهـــو تخلیق المرکب باستخدام الانزیمات و لما کانت معظم الانزیمات تنتیج انانتیوم و احدا کمنتیج ، فانها قد تستخدم فی صنع منتجات ( لیست یدیه ) استهلالیه متماثلة و تنتیج الانانتیومرات منها .

التحويل الحيوى (Bioconversion) : وهذه نفس الفكرة ، لكنها تستخدم كل الكائنات الحضوية لتحويل أحد المرتبات الكيميائية الى مركب آخر ، وقد تكون هذه الطريقة أفضل من استخدام الانزيهات المعزولة ، عناما يكون الانزيم المختصى ليس ثايتا تماما ، أو اذا كان مطلوبا عدد من الانزيمات لصنع تحويل واحد ، أن المقار اليدى الاقيدرين قد تم انتاجه بطريقة تقليدية بواسطة التحويل الحيوى .

طرق التخير: إذا أمكن الحصول على المادة الكيميائية من مستنبت التخدير ، سواه من خلية الكائن العضوى الدقيق أو من الخلايا النياتية أو الحيوانية ، حينئذ فإن هذه المادة الكيميائية منوف يتم صنعها تقريبا كاحد الانافتيومرات ، والعديد من الاحماض الامينية التي أنتجت للحيوانات على انها علائق اضافية ، قد تم انتاجها بطرق تقليدية كاحد الايسومرات الفردية الضوئية ، بواسطة عمليات التخير ، خصوصا في اليابان ·

وبالنسبة الى كل حده العمليات ، فائه يوجد مدخلان :

التخليق النوعى المجسم: وفي هذه الطريقة ، يتم أخذ مادتين بادئتين ليستا من النوع البدى ، وعمل منتج يدى منهها ، انه يجب عمل ذلك باستخدام بعض من الطرف التالت ، لادخال البدية الى النظام ، وقد يكون هذا كاشفا ثالثا ، أو حصارا : وفي الغالب يكون هذا الحضار البدى ، عبارة عن انزيم .

التحليل: وفي هذه الطريقة ، يتم أخذ الخليط المرازم (racemate) للمركب اليدى ، أى الخليط الذى تكون فيه جميع الاناتيوميات المديدة موجودة كخليط ، ويزال أحدها ، ويمكن استخدام سلسلة من التقنيات : يرتبط أحسد الايسسوهرات بمسادة ، والتي تكون في حسد ذاتهسا فعالة ضوئيا ، أو جسم مضاد ) ، فعالة ضوئيا ، أو جسم مضاد ) ، لكنه بسبب قدرتها على تشغيل بضعة عليجرامات فقط مثل الوقت الذي تستخدم فيه عادة كاساليب تحليلية فضلا عنها أساليب تحضيرية ، وقد يتم تحويل أحد الايسومرات الى مادة كيميائية أخرى ( والتي يمكن ان ترزال فيما بعد بالوسائل التقليدية ) باستخدام مادة أخرى كيميائية نشطة ضوئيا ، أو انزيم آكثر فاعلية ، ويمكن للانزيم اما أن يؤثر على المركب الذي تريده ( بتحويله الى منتج ، أو شي، شسبيه بالمنتج ) أو الى آخر لا تريده ( بتحويله الى شيء يكون من السهل التخلص منه ) .

وغالبا ، فانه لا يستخدم التخليق البدى في صنع المادة الكيميائية النهائية بنفسه ، بينما في الواقع انه يستخدم في صنع المادة التي تشكل منها المادة الأخرى ، والتي يكون من السهل صنعها باستخدام نظم الانزيمات المتاحة ، أن عده المادة البشيرة ، يمكن تحويلها فيما بعد الى المادة الكيميائية النهائية ، باستخدام الكيمياء التقليدية -

تستخدم الكيميا الحيوية العديد من نظم الفصل ، وتعتبر البيولوجيا الجزيئية ، والانتاج التقنى الحيوى ، نظم تصوير لونى - وقد استخدم التصوير اللونى اساسا ، كطريقة لفصل المادة الملونة من النباتات ، عن طريق نقلها من الورق ، وهي طريقة يقوم بها كثير من أطفال المدارس اليوم ، وتطبق نفس الفكرة الاساسية ، على كل عمليات الفصل اللوني -

وتوضع عينة على احد اطراف طبقة أو فتيلة مادة مسامية • ثم تمرر مادة مذيبة على العينة ، ألى أن تغطى الطبقة أو الفتيلة • وتعتمد على وضع الحريثيات في العينة : أما أن تلتصق بالفتيلة الصلية ، أو تتحلل في المدينة ، أما أن تتحرك لاعلى ، أو تلازم مكانها • ومعظم المواد ، تؤدى جزءا من كليها ، وبذلك تحرك الفتيلة الى أعلى ببطه ب وتتغير السرعة حسب كل مكون من العينة ، ولغا فانها تنتشر • والنمط الذي يبقى عليه الطبقة أو الفتيلة يسمى بوجه المنتظيف • ويعتبر هذا في الحقيقة ، فصلا على مرحلتين ، وعلى ذلك يسمى جزآ النظام ، المرحلة المتحركة ( المذيب ) ، والمرحلة الثابتة ، أو المرحلة الصلبة ( المادة الصلبة التي يحركها المذيب الى أعلى ) •

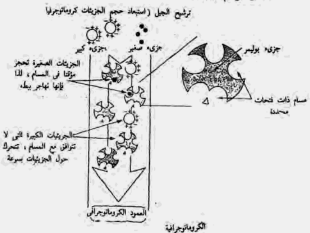
#### وتوجد تنوعات كثيرة من التصوير اللوني ، ومن أشهرها :

البحل التصوير اللوني / البجل ابعاد التصوير اللوني / الحجم ابعاد التصوير اللوني ، وهذه تمحص تبعا للحجم الجزيئي ، والمادة الكروماتوجرافية تتخللها مسام صغيرة ، والتي تسمح للجزيئيات الصغيرة بالله خول فيها بينما لا تسمح للجزيئيات الكبيرة بالله خول وتستبعاها ، والمواد المختلفة لها فتحات مسامية مختلفة ، وعلى ذلك فان حد الفتحة يمكن أن يحدده العالم ، تبعا للمادة التي يرغب في قصلها ) ، وعندما يعر خليط من الجزيئيات عبر عمود ، فإن الجزيئيات الصغيرة تندمج داخل المسام ، حيث يكون السائل ثابتا ، ولذا فإنها تقضى بعضا من الوقت نابقة بلا حراك ، ولما كانت الجزيئيات الكبيرة لا تستعليم دخول المسام ، فانها وتقمي كل وقتها في حالة حركة ، وعلى ذلك تتحرك الجزيئيات الكبيرة بسرعة اكبر على العمود عن الجزيئيات الصغيرة :

الصلة الكروماتوجرافية : وفي عده الحالة يرتبط جزى معين بالمادة الكروماتوجرافية ، وتنفصل الجزيئيات حسب قدرتها على الارتباط به ، اذا كان الجزيء المرابط كبيرا ، والجزيء الذى سينفصل صغيرا ، فان عده الحسالة تسمى عادة بالصلة الكروماتوجرافية ( انظر التحليل الكروماتوجرافية ( انظر التحليل والجزيء الرابط صغيرا ، واذا كان الجزيء الرابط صغيرا ، والجزيء المنفسل كبيرا ، فائه يمكن تسمية علم السلية بالتساهية الكروماتوجرافية ، بالرغم من ان عده العملية يطلق عليها غالبا بالصلة الكروماتوجرافية ، بالرغم من ان عده العملية يطلق عليها غالبا بالصلة الكروماتوجرافية ،

الكروماتوجرافية الهيدروفوبية : وحده الطريقة ، تقسوم على استخدام المادة الهيدروفوبية ، مثل السيليكا غير المعالجة ، كسرحلة ثابعة ، وتعتمد الجزيئيات الملتصفة بها على درجة الهيدروفوبية التي تكون عليها ، ولذا فانها تعتبر طريقة فعالة لفصل العديد من المنتجات الايضية ،

انظر الرسم (۱۲) •



شکل رقم (۱۲)

الكروماتوجرافية المنحدرة : وفي هذه الحالة تربط جميع الجزيئيات الموجودة في العينة ، بمادة مدعمة ، تم يتم غسلها واحدة في كل مرة ، مع تركيز متزايد من بعض المحاليل ، وغالب يكون التركيز للأملاح ، الحامض ، أو القلويات ، وتتغير الكروماتوجرافية أيضا تبعا للترتيب الطبيعي للمادة الصلبة ( الرحلة النابتة ) .

الكروماتوجرافية العمودية : وتعتبر عدّه الطريقة من أشهر الطرق الى حد يعيد - وتحرّم المرحلة الصلبة ، على هيئة جزيئيات صغيرة داخل انبوبة ، ثم يمرد فوقها السائل \* وتستطيع طرق الكروماتوجرافية العمودية تنقية كيلو جرامات من المواد ، في كل مرة ، يتم فيها تنميتها \* والمختلف مو السائل الكروماتوجرافي ذو الضغط العالي (HPLC) ، والذي يدقع السائل ببط، فوق عمود صغير جها ، عند ضغط عال كبير \* وهدا يزيد الشيام بن تحليل الطريقة ، أي الى أي حد يستطيع أن يقصل المواد الشياعة \*

الكروماتوجرافية الورقية : وهذه الطريقة تعتبر أساسا مماثلة للطريقة السابقة ، وهي تستخدم الفتائل الورقية كمرحلة صلبة ، وتعتبر عذه الطريقة ليست محدودة كما يبدو ، حيت أن الورق من المواد المقدة ، والأوراق ذات الخصائص المتنوعة العديدة ، تعتبر متاحة .

كروهانوجرافية الطبقة الرفيعة (TLC) : وفي هذه الحالة تكون المرحلة الثابتة ، هي طبقة رفيعة من السيليكا المعالجة ، والتي تدهن قوق لوح زجاجي :

والخبرا فانه توجد مواد مختلفة ، يمكن أن تجمع المرحلة المتحركة والمرحلة الثابتة ، وعموما فان المرحلة المتحركة ، تكون هي المه ، أو بعض المحاليل المائية ــ وذلك لأن تقريبا كل المواد التي يستخدمها علما التقنية المحبوية ، تعتبر قابلة للقوبان بعرجات متفاوتة في الماء ، والبروتينات تقريبا لا تقوب في أى مديبات أخرى - وتعطى المرحلة الثابتة مزيدا من المروية .

السكريات العديدة : أن أكثر المواد تفضيلا لدى الكيميائيين الحيويين، هى السكريات العديدة ، مثل السيليليوز ( في كلتا الحالتين ، كمادة حبيبية أو كورق) ، السيفاروز والسيفادوكس ( اسماء تجارية مرتبطة يهتعدد السكريات العقد ) ، والاجاروز ، وتستخدم جميعا في الجل الكروماتوجرافية وفي طرق الانجفاب .

البوليسرات التخليقية : وأصبحت تفضيل بطريقة متزايدة ، تلك البوليسرات التخليقية ، مثل البوليسترين ، PMMA (perspex) والتفلون ، الإلها تعتبر أسهل في تكوين كريات صلبة منتظمة ، وتعتبر تشعلة كيميائيا وتستخدم أيضا البولاكرميلاد ،

السيليكا والسيليكا المدالة كيميائيا وخصوصا السيليكا و ان الأسطح المدالة كيميائيا و وواد السيليكا ذات التركيب السامى ( CPG ــ الزجاج المسامى المحكم ) قام استخدمت فى العديد من التطبيقات و وفى انتظبيقات التى تشتمل على ضغوط كبيرة مثل HPLC ( والتى تميل الكريات السكرية الى الانسحاق فيها ) ، قان السيليكا تعتبر مفيدة جدا ،

وبصفة عامة ، فان الطوق الكروماتوجرافية ، تستخدم من أجل فصل العديد من الواد الكيميائية المختلفة من خليط في الحال ·

#### CLEANING-IN-PLACE

# التنظيف في الموضع الصعيح

والمقصود به تنظيف وتعقيم جهاز التفاعل الحيوى ، بدون فكه , بحيث ان الاجراه يجرى تنظيفها ككل : وتسمى أيضا التعقيم في المكان ، وتعتبر هذه عملية سهلة للقيام بها ، عن تنظيف وتعقيم كل المكونات على حدة ثم اعادة جمعها تحت ظروف تعقيم معينة ، أو القيام باجراه تنظيف وتعقيم منفصل ، وبالرغم من ذلك فان هذه العملية تحتاج الى تغنيات واجهزة خاصة .

ويجب أن تصمم ميكانيكية المفاعل الحيوى على وجه الخصوص ، يحيث لا تكول له أطراف ميتسة (أى تلك المواسمير المفلقة من أحملني فتحاتها) ، المناطق المشقوقة أو المناطق المظللة (أى أنها تلك المناطق التي تشكل كل أو بعض الأجزاء الأخرى من الجهاز التي تمنع السائل من الانسياب) ، والتي لا يستطيع سائل التنظيف أن يصل اليها ، ومن المقيد أيضا أن يصمم الجهاز ، بحيث تجرى النظافة لبعض الأجزام بينما الأجزاء الأخرى ، لا تزال تعمل .

#### CLEAN ROOM

### الغرفة النظيفة

الغرفة النظيفة ، هي تلك الغرفة التي لها مقاييس خاصة من النظافة ، وخصوصا بالنسبة لما قد يبخل أو يخرج منها ، وكبية تركيز الجزيئات الموجودة في الهواء التي تحتويها - أن الغرف النظيفة ، هي بعشابة القلب لصليات تصنيع الدواء ، حيث انه عن طريقها ، تتم عمليات انتاج وصياغة وتخزين الدواء تحث ظروف تعقيم صادمة ، ومن خلالها يضمن تعقيم المنتجات الدواء ونفس اشتراطات النظافة يجرى تطبيقها بدرجة أقل على المنتجات العقاقيرية الاخرى ، ويمكن تطبيقها إيضا على الأيحاث ، ومرحلة تطور الى دن أ المعالج أو عمليات استنساخ النبات والحيوان ، حيث يكون الهدف في عده الحالة مو منع تلوث التجاوب .

تصنف نظافة الغرف ، في الولايات المتحدة ، حسب المقياس المفيدالي للولايات المتحدة رقم 2090 ، ويمكن تصنيف نظافة الغرف بطرق تقريبية بواسطة الأرقام ، وهو عدد الجزيئات التي قطرها اكثر من نصف ميكرومتر ، والتي يسمح بها لكل قدم مكعب من الهواء ، وعلى ذلك فان الغرفة النظيفة التي تصنيفها ١٠٠ ، سوف يكون بها ١٠٠ جزي، قطره نصف ميكرون لكل قدم مكعب من الهواء ، ( بينما الرقم الصحيح يختلف قليلاعن هذا الرقم ) أو وحاليا ، فإن الغرفة التي رتبتها ١٠٠ مي أعلى مستوى من النظافة ، تتطلبها الصناعات الدوائية ، والدول الاخرى لها نظم معدلات مختلفة ( ومعظمها على وجه الخصوص يكون مبنيا على نظم وحدات ال 81 النظام المترى ) ، في حين أن مستوى نقاوة الهواء يجبر مبائلا ؛

وتحفظ الغرف النطيفة ، نطيفة عن طريق عدة طرق مختلفة ، ان الهواه الداخل الى الغرفة يتم ترشيخه ، بحيث يتم طرد اصغر الجزيئات : والغرف الفائقة النطافة لها عدة طبقات من الترشيح ، الجدران ، الارضيات الاستف ، يتم دخانها عادة ، عن طريق بعض المواد التي لا تعلق بها الاتوقة ، ومن الطبيعي ان عده الاسسطح لا تنقصر ، او تتفكك ) الارشيخاص الداخلون الى الغرفة ، يجب أن يرتدوا الخطية الرأس ، واحدية الكلوش ( حلّاء قوفي مطاطئ ، يدس فوق الحلفاء العادى ) ، حت ال الشعر ، والاحدية تعتبر اكثر الاجزاء الحاملة للجزيئات في العامل المائلة المعتل المعتلد ، وبالنسبة الى المناطق المحل مرامة من ناحية النظافة الى معلمة مناك ، حاشيات لصفة ، بعد الباب مباشرة ، والتي تنفع القادروات المفككة ، بعيدا عن باطن الحداء ، لاى شخص يدخل والحج ة .

ولكن تتوقر نظافة بدرجة اكبر داخل القرف النظيفة ، فاته يتم ترويدها بغطاء الاندفاق الصفحى ، وهو عبارة عن مقاعد ( بنشات ) ، اما أن تكون فصنوعة من أو محاطة بشبكة مفتوحة ، ومغطاء بستائر ، وينسناب الهواء الى أعلى سطح العمل ، والى داخل الستائر ، حيث يتم ترشيحه قبل عودته سرة أخرى الى سطح العمل ، وعلى ذلك يكون كل الهواء الداخل الى منطقة العمل ، يعتبر منفصلة عن تيار الهواء داخل الخرفة ، وتم تنظيفه بدرجة عالية ،

والغرف النظيفة تستخدم ، نفس تفنية ترشيح الهواء تماما ، مثل المعامل المانعة ، لكن من أجل غرض آخر ، ويقصه بالمصامل المانعة على ثلك المعامل التي تحتوى على مواد خطرة داخل المعمل ، فضلا عن التلوث الخارجي الموجود خارج المعمل ،

انظر أيضًا المانع الطبيعي ص: ٣٠٦ ·

CLONE

المرزعة ( السلالة )

السلالة ، هي مجموعة من الوحمات المنطبقية وراثيا ، والتي تم الحصول عليها من أصل واحد · وهي تظهر في البيولوجيا الجزيئية والنقنية الحيوية ، في بيثات عديدة ·

" مزرعات الكائنات المضاوية ، مزرعات النباتات ، وبعض الحيوانات قد تم تطويرها باستخدام العديد من النقنيات ، واعضاء المزرعة الواحدة ، تظهر بينهم اختلافات قليلة عن الاختلافات الموجودة في مجموعة نفس الكائنات العضوية والتي تم انتاجها عن طريق التكائر الجنسي ، وقد توفر طرق الاستزواع طريقة أسرع للتناسل السريع لبعض الأنواع المؤوية ، دون الاضطراد الى انتظار دورات التوالد ، ويشمل استزواع صغيرة ، الى خلايا فردية ، وهذه الخلايا يتم انعازها الى كميات كبيرة ، في المستنبت ، وبعد ذلك تستحت هذه الكتل ( الكالاس ) لكي تتمايز الى أسبحة المنافعة المهاية وسلم النباتات المختلفة ، وهذا الاسساوب يعتبر مقيدا على وبالمنافعة العلويلة مثل الخصوص ، من أجل نقل تناسل النباتات ذات دورة الحياة العلويلة مثل الأنساداد .

عيد أن استنساخ العيوانات ، يعتبر عملية شاقة ، ويعتمد على استفلال بعض دورات تناسلهم العادية ، والحيوانات النديية ، قد يتم استفلال بعض طريق قصل الأجنة المبكرة جدا الى عدة عناقيد صغيرة من الخلايا ، واستزراع كل منها كجنين منفسل : وقى العادة لا يتم استنساخ آكثر من تمانية أقراد بهذه الطريقة ، بينما الأسماك والضفادع قد يمكن أستنساخها الى أعداد اكبر .

. الله استنساخ الجين : وحذا يعنى مجموعة من الكائنات العضوية تكون عادة بكتيريا ، والتي تحتوى جميعها نفس قطعة ال د ن أ المالج - وبمدلول اللفظ يعنى به قطعة ال د ن أ التي يحتوون عليها ( انظر ال د ن أ المالج ) ، ( المالج ) ،

به استنساخ الخلية : بعض طرق التقلية الحبوية تنتج مجسوعة من الخلايا الفردية ، والتي تعتبر مختلفة ورائيا ، في انتاج الد hybridomas على سبيل المثال : ان خطوة الاندهاج تنتج عددا كبيرا مختلفا من الخلايا المتنوعة يتم استنساخها بعد ذلك ، اى يتم فصلها عن بعضها ، حيث تنمو الخلايا الفردية ، لكي تنتج مستنبتا من الخسلادا .

CLUBS Itime less

قامت في العديد من الدول ، عدة جهود جاعية بين الشركات ، وبن الصناعة ، والجهات البحثية ، من أجل تشجيع المعلومات المنقولة عن طريق التقنية الحيوية ، ان وظائفهم بصقة عامة ، تنحصر في التشجيع دون ان يكون له صفة التعليق التجارى ، وتعجم همله الجهود عادة ، من خمال الاعتسادات الحكومية ، لدعم الأبحاث التي بدائها أو تمول عن طريق الصسناعة ،

### ومن بين الجهات التي تدعم الأبحاث ما يلي :

له: مراكز الولايات المتحدة الحكومية • هناك سلسلة كبيرة من مختلف أنواع الماهد التي تسانه أبحاث التقنية الحيوية ، وتقدم التمويل، وأحيانا المساعدات الفنية والاستشارات ، لاقامة مجموعات البحث أو الشركات •

يه مجلس الأبحاث الهندسية والعلمية (SERC) وضعبة التجارة والصحاعة (DTT) ، بالملكة المتحدة وأقامت المراكز مساعي تعاونية عديلة مثل مشروعات LINK والنوادي في هندسة البروتين ، تقنيات الجهزة الاحساس الخ لكي تواكب التعويل الصناعي من أجل الأبحاث ، مع الاعانات الحكومية ، ولكي تشبح على التعاون بين الشركات

# وزارة النجارة الدولية والصناعة (MITI) ، باليابان · والتي تمرف يدعمها لصناعة اشباه الوصلات اليابانية ، وقد اقامت هذه الوزارة ممهد إبحاث عندسمة البروتين ، والذي يتكون من مجموعة شركات علدها ١٤ شركة والتي تسول بحوالي ١٠٠ مليون دولار من الاعتسادات الحسكومية .

# المرافق الانسزيمي

COENZYME

ان اصطلاح العامل المسترك ، يستخدم غالبا بطريقة تبادلية مع الانزيم المشترك ، في معظم المراجع ، ان الانزيم المرافق مو الجزىء الذي بحتاج الانزيم اليه من أجل العبل ، ويعتبر جزء من الآلية الكيميائية المانزيم ، ولكنه لا يعتبر منتجا من أجل التسمية ققط وانا يعمل كجزى، انتقالي ، وذلك بنقل مجموعات بين انزيم وآخر ، وعلى ذلك فاته لا يعمل كاثريم حفاز من نفسه ، ولكنه يعمل حفازا لحي تقل الذرات والجزيهبات . بن الانزيمات .

ان المجموعة الشمم بهيرة من الانزيمات المرافقة يطلق عليها مجموعة الم NAD . هذه الجزيئيات تقوم بنقل ذرات الهيدووجين حول الخلية . وتوجد هناك صفتان (NADP NADP) وأتنا في شكل معالجة بالهيدووجين (مختزلة ) أو بشكل جزيئيات غير معالجة بالهيدووجين مؤكسدة \_NAD أو NADP مختزلة .

والعسديد من العوامل المشتركة والانزيسات المشتركة تعنير مشتقة من الفيتساميتات ، وعلى صدًا فان (NAD) تعتبر مشستقة من حامض النسيكوتين .

بعض الانزيمات المستركة ، ترتبط بشدة من خلال المساهمة بدرتين مع انزيماتها – انها تلك الانزيمات التي يطلق عليها غالبا بالمسورامل المستركة ، ومثال ذلك الجزء (فيلانين ادنين ديكليونيد) ذلك الجزء الذي يكون مطلوبا بواسطة انزيم الجلوكوز أوكسسيداز التشخيص المشترك و واذا أزيل ال FAD ، فإن الانزيم لن يعمل مثل هذا العامل المسترك القليل الانزيم ، يسمى بالمنفصل الانزيم (الانزيم الكامل) ، ومعنوى على كل البروتين للانزيم الوظيفي السليم (الانزيم الكامل) ، ولكنه لا يحفز تفاعله .

والانزيمات المرافقة تعتبر على درجة من الاهمية للتقلية العيوية .
في مجالين آخرين • أولا ، أنها تعتبر جزيئيات غير تقليدية ، معقدة ، ويعتبر
صنعها وتخزينها مكلفا ، وعلى ذلك تتجه الأبحات الى البدائل التخليقية •
وثانيا ، أنه تم صنع بعض الانزيمات البعيدة (abenzymes) ، والتي
تستخدم الانزيمات المرافقة في تحفيز التفاعلات •

انظر أيضًا التقليد الحيوى ص : ٧١

الأجسام المضادة الحفازة ص: ٩٣٠

### الكيمياء العسابية COMPUTATIONAL CHEMISTRY

هو اصطلاح عام ، لاستخدام أجهزة الحاسبات ، في توقع أو تحليل خصائص الجزيئيات ( كما يتم استخدام أجهزة الحاسبات ، في رسمها ، والتي تعتبر رسومات جزيئية ) • وبحساب خصائص الجزيئيات من الميادي الأولية ، التي تعتبر نموذجية ، يعتبر المسوا مستحيلا للأغراض المعلية • ومن ثم تستخدم الكيمياه الحسابية الخصائص الموفة للمواد الكيميائية ، اما عن طريق القوانين الكيميائية ، اما عن طريق القوانين الافتراضية ( الموجهات ) ، واما عن طريق الحسابات اللقيقة جدا ،

ومن أحد الجوانب الرئيسية المهمة ، في التنبؤ ، بالطريقة التي تنظوى بها البروتينات \* ومن حيث المبدأ ، قان ذلك يمكن توقعه من تسلسل احماضها الامينية ، لكن هذا الأمر لم يتم انجازه بعد ، لذا فان تعالد سلسلة من الأهداف الجزئية \* ان الطريقة الاكثر دقة هي عمل تموذج من سلسلة بيبتيدية ، كسلسلة من الحلقات ، ذات شحنة معروفة بعدم قابليتها للتحلل في الماه ( أي لديه نزعة طبيعية لعدم التحلل في الماه ) ، الغ - وترى كيف تتفاعل هذه السلسلة مع بعضها \* ومن حيث المبدأ ، فإن هذا سوف يؤدى الى توقع أن البروتين سوف ينتهي لل ينية نابتة متضاعة • وفي الطرف الآخر ، يبحث شخص عن بروتين مشابه ، نكون بنيته معروفة من دراسات اشعة اكس البلورية ، ويحاول أن يواثم تسلسل الحض الأميتي للبروتين الموضوع تحت الدراسة ، بهذا البروتين المعروف البنية \* وتشحل طرق الأهداف الجزئية أخذ هذه البنية التي المعروف البنية \* وتشحل طرق الأهداف الجزئية أخذ هذه البنية التي

تم تهيئتها : ثم تحسينها بعد ذلك باستخدام الحسايات الكيميائية ، وهناك طريق آخر ، هو البحت عن قاعدة بيانات البنيات (structures) ، مثل قاعدة بيانات بروكهوفن ، والتي عولجت عن طريق المصل القومي في بروكهوفن ، في كونكتكات بالولايات المتحدة ، لقطع البروتينات التي كان لها نفس سلسلة الحيض الأميني مثل قطع بروتينك ، ثم تعالج البنية المنائية من عده القطع · وتوجد إيضا نظم حسابية ، للبحث عن القطاعات القصيرة من تسلسل الحيض الأميني ، والتي قد وجدت لتشكل اجزاه محددة من البروتينات : وهذه القطع ، يمكن معالجتها فيها بعد الى بنية نها بعد الى بنية ،

والسبب في القيام بهذا ، هو لكي نكون قادرين على توقع الخصائص الوظيفية والبتيوية لبروتين معين - وهذه الصلية تعتبر ههية ، خصوصا لبراسج اكتشاف العقاد ، حيث يمكن استخدام خصائص البروتين ، في التوقع بما سيرتبط به البروتين ، ومن ثم تعديل سلوكه بطريقة طبية .

وبالرغم من أن الكيمياء الحسابية ، تعتبر معيزة عن المرسومات الجزيئية ، فأن عنين النوعين لهما ارتباط وثيق و وغالبا ما تعرض تتاليج الكيمياء الحسابية كصور للجزيئيات قام الكيميوتر بصنعها ، واحدى المسائل المقدة في الكيمياء الحسابية ، هي من خلال استخدام المقل البشرى ككمبيوتر في تحليل الانباط الجزيئية المووضة على شاشة الكيميوتر .

انظر أيضا الرسومات الجزيئية ص : ٢٧٠ .

CONCENTRATION

التركيسز

يتم انتاج المنتجات الحيوية عادة ، بتركيزات قليلة نوعا ما ، اما عن طريق عمليات التخير ، أو عن طريق عمليات الاستخلاص من الاسمجة النباتية أو الحيوائية ، ولكى نجعل تكلفة تنقية هذه المواد منخفضة قانه من المفيد أن تقلل الحجم ، أى بزيادة التركيز ، مبكرا بقدر الامكان فى مراحل التشفيل القريبة من عملية التقنية الحيوية ، والعديد من طرق التركيز ، تعمل على تنقية المنتج الى حداما أيضا ، ومن الافضل أن يتم التركيز والتنقية في نفس الوقت ، لكن هذا يعتبر صعبا ،

#### وتبنى الطرق المستخدمة في التركيز على ما يلي :

حجم الجزيئيات: وفي هذه الفئة ، يندرج العديد من طرق الترشيح، والاسموزية العكسية ، وفي الاسموزية العكسية ، توضع العينة على أحد جوانب غشاء شبه مسامى ، ذلك الجانب الذي سيسمح بمرور الماء ، بينما لا يسمح بمرور المواد الأخرى ، ثم يستخدم ضغط عال في دفع الماء خلال الغشاء ، الذي يجعل الماء على أحد الجوانب ، والمنتج الاكتر تركيزا أحيانا في استخلاص ماء الشرب من المساء المالح - انها عملية عكس الاسموزية ، وهي تلك العملية التي من خلالها ينتقل الماء من أحد جوانب الخشاء شبه المسامى ، الى الجانب الآخر ، اذا كان تركيز المادة المذابة ، اكبر في الجانب الآخر ، اذا كان تركيز المادة المذابة ، اكبر في الجانب الآخر » ان الترشيح الفائق ، يعتبر أسلوبا مضابها ، وقي عدم المالة ترشح الجزيئيات من غشاء ، ذي ثقوب جزيئية الفتحة ، وتحجز الجزيئيات الكبرة على جانب العينة ، بيتما يم الماء ، والجزيئيات على ضغط كبر الصغيرة ، والإملاح عبر الغشاء ، ومرة أخرى فاننا تحتاج الى ضغط كبر عادة لكي تتم هذه العملية ،

شحنة (لجزى، : وهذا يعنى عادة ، طرق التبادل الأيونى \* وفي هذه الحالة ، يتم تخليق بوليسر مع رضع شحنة قوقه : ويكون في العادة : هو البوليسر ذا مجموعة التسحنة الثانوية \* والجزيئيات ذات الشحنة المقابلة ، لتلك الموجودة على البوليس ، ستلتسق بالبوليس \* ويمكن صب قدر كبير من منتج مخفف ، فوق كمية صغيرة من بوليسر التبادل الأيوني ( أو الراتيج كما يسمونه عادة ) ، ويتركز المنتج فوقه \* ويمكن تنظيف المنتج مرة أخرى ، بواسطة غسله بحمض أو قلوى ، أو أحيانا بالملام مركزة \*

قابلية الجزيء للذوبان أو التطاير و تضتمل الطريقة الأولى على طرق الاستخلاص الاتجاء المعاكس ، والذي يكون فيه سائلان غير قابلين للامتزاج ، يسران عكس أحلمها الآخر ، والمادة التي تريلها ، يتم تبادلها بنجاح من سائل إلى آخر ، والطريقة الثانية ، تعتمد أساسا على التغيرات في التقطير ، والتي لا تسستخدم عادة على الجزيئيات الحيوية عالية الشسحنة .

وان لم يكن المنتج جزيئيا ، وانما عبارة عن خلايا ، حينئذ قان الطرق التي تبنى على أساس الخلايا كبيرة الحجم نسبيها حمد التي يمكن استخدامها ، وتشتمل هذه الطرق على ما يلمي : الترسيب: ويتم في حده الطريقة جمع الخلايا عن طريق السماح. لها بالخروج من وسط الاستنبات ، وهذه الطريقة تستخدم بنجاح في, حالة ، مع القطر الحيطي الكبير أو الخلايا النباتية أو الحيوانية ، حيث أن عده الخلايا يهكنها أن تترسب في غضون ساعات ،

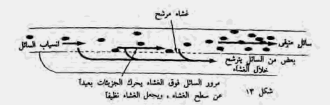
وبالرغم من أن بعض البكتيريا ، قد تأخذ آياما أو أسابيع ، حيث أنها صغيرة جدا ، وتلك الانواع الصغيرة جدا تستطيع العوم ولا تترسب. إبدا ، ويعكن استخدام طرق أخرى ، أو يعكن طردها مركزيا من أجل تعجيل عملية القصل ؛ بالرغم من أن اجرا الطرد المركزي على كميات كبيرة يعتبر أمرا مكلفا .

التلبيد ( وذلك بجعل الخلايا تتجمع مع بعضها ، ثم جعلها تترسب. كترسيب ظاهر ) - وتستخدم عذه الطريقة على تطاق واسع في معالجة. المجمدادي ا

التعويم ( ولما كانت الخلايا يمكنها الالتصاق على الجدران على هيئة فقاعات ، وبذلك يمكن وقعها الى أعلى السائل ، وجمعها على هيئة رغاو ) • وتعتبر هذه تفنية معروفة تماماً في صناعة التعدين :

### الترشيح ذو التدفق المستعرض CROSS-FLOW FILTRATION

وهده هي الطريقة العمومية المستخدمة ، في ترسيب أنواع من السوائل الكتيفة والغليظة ، والتي يجب ترشيبها في عبليات الفصل للتقنية الحبوية ، من أجل تركيز بعض المواد ، وإذا حاول أحد ترشيب ( ولنقل ) حساء من خلال مرشح ميكروسكوبي قياس من أجل تركيز مقد المادة العيثة ، فإن المسام سرعان ما تغلق ، وتصل عملية الترشيح الى طريق مسدود - بينما في طريقة الترشيح ذي التدفق المستعرض ، قانها لا تقوم يترشيح السائل خلال المرشح مباشرة ، وإنها تجعل السسائل ينساب عبر المرشح والسماح للسائل الحامل بأن يسر من خلاله ، وبعد ان يجعله يمر ، فإن الوجه الأعلى ( الذي لم يرشح ) ، يصبح أكثر تركيزا ، بينما لا تزال بعض اشكال السائل تتعشر في المرور ، وفي تلك الانفاء يظل المرشح ، بلا سدد .



CRYOPRESERVATION

التبريد الوقائي

التبريد الوقائي ، هو حفظ الأشبياء في وسط بارد · وتوجد متغيرات عديدة ذات علاقة وثيقة بالتقنية الحيوية ·

التجديد ؛ وهو من أهم الأساليب المستخدمة ، إن وضع شي، في ثلاجة أو مجمد ، يعتبر مناسباً للعديد من المواد البيولوجية ، ولكن ليس كلها ، حيث أن عملية تجديد شي، ما ، تؤدى الى تدمير ما تقوم بحفظه -وهذا ينطيق أساساً على الخلايا ،

التجميد في مذيبات مختلطة ، لكي نمنع الحاق الضرر بالخلايا أثناء تجميدها ، قانه غالبا ما يتم تجميدها في خليط من مادة مائية ( وهي الوسط المعتاد لنموها ) ، وسائل آخر ، لديه القابلية للامتزاج بالما ، ويقوم السائل الآخر بمنع المساء من تكوين بلودات التلج ، والتي من شانها تمزيق الخلايا ، ويعتبر الجليسرين من المواد المفضلة بالنسبة الى المكتبريا ، بينما يعتبر العسيد الكبريت ثنائي المديال الحيوانية ،

الخلاب البكتيرية المحفوظة بهذه الطريقة ، يمكن حفظها في مجمد تقليدى ، بينما الخلابا العيرانية ، يتطلب تخزينها في درجات حرارة مائل نتروجيني ، اذ المطلوب الإنقاء عليها حية لعدة أسابيع ، وهو ما يطلق عليه بحفظها في المرحلة البخارية للسائل النتروجيني ، حيث تحفظ انابيب الخلايا في قادورة من السائل النتروجيني ، فوق النتروجيني ، فوق النتروجيني ، فوق النتروجيني ،

نفسه ، بحيث انها لا تغمر بالقعل في السائل ، لكنها تعرض لبخاره فقط -وبقض النظــر عن شيء آخــر ، فان ذلك يمنع الأنابيب من أن تبتلا بالسائل النتروجيني ، مما يعرضها للانفجــار ، حينما توضع في وسط دافيء \*

البروتينات المضادة للتجمه ، وتوجد بعض البروتينات التي تبنع تكوف القشور الثلجية ، والتي تم اكتشافها في الاسمال القطبية ، ومن عيث البدأ ، فأنه يمكن استخدامها لكي تحل محل الجليسرين أو DMSO ( والتي تعتبر الى حد ما مسية ) ، لكن همذا نادرا ما يحدث في الواقع العلمي العلمي .

التجديد - التبريد · ولا تعتبر هذه الطريقة في الحقيقة حفظا بالتجديد ، حيث أن العينة المجلفة لا تخزل مبردة ، لكنه يتم تصنيفها تحت عذا المسمى ( اقطر التبريد - التجفيف عن : ١٧٩ ) ·

#### CULTURE COLLECTIONS

#### مجمسوعات المستنبت

اتامت العديد من الدول والمعاهد العلمية ، أماكن لتخزين الكائنات العضوية وسلالات الخلايا \* وقد يطلق عليها أحياناً مستودعات السلالات ال مجيوعات الأصناف الاسبتنبائية \* ويطلق الاسم الأخير \* حيث يتم خفظ ( المبينات المحددة التي تعبف هذا النوع من الكائن العضوى ) المينات النوعية \* أن لها وظيفة ثلاثية ، فهي تعتبر بنكا للكائنات العضوية المنينات النوعية دات القيمة العالمية ( وتوضع في هذه الأماكن لتلاقي خطر احتراف الناس الحصول على العبنات الدي يرغبون فيها من الكائنات العضوية ( لأى شخص اذا رغب في ذلك ) ، وتعتبر المراكز التي يستطيع منها الناس الحصول على العبنات دول أن يرغبون فيها من الكائن الذي يستطيع أي شخص أن يودع فيه كاننا عضويا ويثبت ملكيته له ... وهو نوع من مكتب برامات الاختراع البيولوجي \* وتصر بعض الجهات التي تمنع برامات الاختراع ، على أنه يجب أن تودع عينة من أي كائن عضوى \* يذكر في الاختراع \* والذي لا يمكن تخليقه بسيهولة بواسطة أي شخص آخر ، لدى مستودع معترف به بحيث الدافة اذا المستودع معترف به بحيث العشا الكائن المحضوى \* الذي الوحت تسخة منه له يوحد شي يثبت ملكيتك لهذا الكائن الحضوى \* المناسودع \* المناسود \* المناسود

ومن أفضل المستودعات المعروفة ، هو المستودع الأهريكي لمجموعة الاستنبات النوعية (ATCC) الذي يجمع كل الأنواع ، أو الكائن العضوى وسلالات الخلايا ، ويعتبر هذا المستودع الأهريكي أيضا هو المرجع الدول المحبوعة منظمة الصبحة العالمية (WHO) ، ويوجد هناك عدة مستودعات متنوعة عامة في الدول الأخرى، والبعض هنها يكون متخصصا في القطريان، المكتبريا ، أو الخلايا الحيوائية ، وتوجد أيضا مستودعات توعية صناعية لصناعة الألبان ، الكائنات العضوية البحرية ، الجينات المرضة ، الخ ولما كانت عده المستودعات ، تبعث على الارتباك أذا ما حاول شخص البحث عن كائن عضوى معين ، لذا قانه يوجه عدد من المراكز وقواعد البياتات التي تساعد في البحت عن الكائنات العضوية ، ولدى أوربا مجموعة مستنبت تساعد في البحت عن الكائنات العشوية ، ولدى أوربا مجموعة مستنبت الخلية للخلايا التديية ـ ويوجد المستودع الأوروبي المركزي لمستنبت الخلية الحيوانية (ECACC) ، في مدينة بورتون بالملكة المتحدة .

#### CYCLODEXTRINS

# الدكسترينات العلقيسة

ومى الكربوهيدراتيات الحلقية التى تشكون من سنة ، سبعة ،
او تسانية جزيئيات من الجلوكور المنصلة بحلقة ، لتكون على النيوالي
الدكسترين ( مادة صبغية تستخرج من النسا ) ، القا ، بينا ، وجاما ،
وتعتبر عده جزيئيات تخليقية ، التى تصنع عن طريق التحول الحيرى ،
وتشكل الدكسترينات الحلقية جزيئيات اسطوانية مع مجموعاتها القابلة
للنوبان في الماء خارج الجزى ، وأسفل الوسط تكون ثقبا غير قطبى ،
وعدا التقب ، يكون ملائما لجزى ، أخر ، والذي يعرف بالجزى الشيف ،
وهذا يجعل للدكسترينات استخداما في مجالات عديدة من التطبيقات ،
والتى تشتمل على تحسين قابلية الذوبان للادوية والعقياقد الحيوية ،
والتي تشتمل على تحسين قابلية الذوبان للادوية والعقياقد الحيوية ،
والمتد الرابطة الاختيارية ، والتي تنوام مع الثقب المركزى في طرق
التقنية الارتباطية والتحليل الكروماتوجرافي الانجذابي ( انظر الموضوع ص : ١٦) ،

ولا يتم اسمتخدام المدكسترينات الطبيعية ، على نطاق واسمع في الاستخدامات الدوائية ، لانها تعتبر غير قابلة للافاية ، وهي سمية الى حد ما في الحقن و وبالرغم من ذلك ؛ فقد يتم تعديلها بإضافة مجبوعات القارية أو الهيدروكسيل القلوية الى هيدروكسيلات المدكسترين الطبيعي، والتي تقال من تأثير السمية ، ويمكن أن تعجل القابلية للافاية .

العتمائر الخلوية ، عن المواد التي تحفز هجرة الخلية ، الى اتجاه يكون عادة هو مصدر العشائر الخلوية ، وقد درست العشائر الخلوية في التدييات ، الآنها تعتبر مهمة للعديد من العمليات التي تشتمل على حركة الخلايا ، مثل الالتهائهات والتطور ، ومن خلال فهم هذه المواد ، وعزلها ، وانتاج كميات كبيرة منها للاستخدامات العلاجية ، يعتبر الهدف البحثي الرئيسي للعديد من شركات الهندمة الورائية والعقائرية ،

ومن أهم العشائر المتخصصة ، تلك العشائر الخلوية التي تؤثر على خلايا الجهاز المناعى ، والتي تجذيها الى مواقع الخطر أو الاصابة ، حيث يمكن لها أن تبيت الخلايا الفسازية ، وكتأثير جانبى ، فانها تحدث الالتهاب ، الصلحة ، وحتى الموت ، ومن الخلايا التي درست بعناية ، تلك العشائر الخلوية للجهاز المنساعى ( بالقارنة بالمجلات الآخرى لانتقال الخلية النصية القاصرة على العشائر الخلوية التي تؤثر على الحلايا اللمفية والآكلات الكبرة ، وتستخلم العشائر الخلوية أيضا ، في تحكم الجسم في كمية خلايا اللم التي تصنع من النخاع العظمية وعلى ذلك تعتبر ذات فائمة عامة ، كمحضرات فصالة لانتساع اللم على دلك تعتبر ذات فائمة عامة ، كمحضرات فصالة لانتساع اللم على الآتي عقبر موضوعا خارج على الكتاب ، لكن الأنواع المعروفة حتى الآن تشتمل على الآتى :

Interleukines : والمعروف منها ثمانية (L-B) - II-l) \* وقد استخدم II-l كيعزز للجهاز المناعى في علاج أهراض العدوى والسرطان : حيث يقوم باثارة خلايا على التكاثر \* والنوع IL-l له تأثيرات عديدة مع التأثيرات الكلية التي تنبه على انتاج خلايا الدم ، بواسطة النخاع العظامى ، بالاضافة الى تحقيز الخلايا غير المناعية على انتاج المشائر الخلوية الأخرى \* ويرتبط (L-A) باستجابة الحساسية (gg-mediated immunity) , ولذلك فان العوامل التي تؤثر على استجابة (IL-4) ) يكون لها تأثير فعال على تخفيف الحساسية .

المضادات الوراثية CD ، العديد من المضادات الرراثية CD ، والتي تسمح للعلماء بتمييز الأنواع المختلفة من الخلية اللمفية على (interleukin) receptors) : أي انها البروتينات التي يرتبط بها (interleukins) ومن خلالها تحدث ال interleukins تأثيرها على الخلية ، والمصطلح CD

 ( يعبر عن المفاضلة العنقودية ) • وتبرز المضادات الوراثية في مراجع مختلفة ، وأشهرها CD ذلك البروتين الذي يستخدمه فيروس الإيدز في الارتباط بالخلايا المستهدفة •

عوامل تحفيز المستعمرة (CSF) • ويوجه منها كملائة متغيرات : G-CSF, M-CSF و GM-CSF ، الخلايا الحبيبية • الآكلات الكبيرة ، أو كلاصا على التوالى • وتقوم بتحفيز مقاضلة بعض الأنواع عن الخلايا البيضاء • وتوجد هناك عشر شركات تقوم باجرا • اختبارات على CSFa كمقافير •

زالم (TFN) Interferons وهذه المادة معروفة جيدا على انها أول البررتينات التي يتم انتاجها بواسطة التقنية العبرية الجديدة في آواغر السبينات ، وقد أخبر عنها على أنها علاج فعال لكل شيء ، لقد كان السبينات ، وقد أخبر عنها على أنها علاج فعال لكل شيء ، لقد كان عليها الآن انترفيرون القا ، وبينا وجاما - والنوع الأخبر يعتبر منبها فعالا لنشاط البكتيريا الآكلة ، بتشجيمها على ابادة الخلايا الورمية ، والطفيليات الضمخطوية - والانترفيرون A شركة بيوجن ، قد تم الموافقة عليه أخبرا لملاج النهاب الكبد C بواسطة ال FDA وقد أطهر الانترفيرون البقري انه يديد عملية التعرف الامياء على تحسين معدل الحمل في الأغنام ، لأنه يزيد عملية التعرف الامي ، والذي من خلاله يتعلم الجهاز المناعي للشاه ، أن الجنين النامي ، يجب ألا يرفض - وهيفا الاستخدام غير العادي للعشيائر الخلوية ، قد ينتشر مثل الاستخدامات الطبية -

معامل تنكرز النسبيج (TNF) : وهذا المعامل يقوم بابطاء نبو الخلية ،
ويقتل بعض الخلايا السرطانية ، وسهلالات الخلايا ، ولذا يعتبر مرشحا
كبيرا للعقب الشداد للسرطان ، وكجزء سبى من المنساعة السبية :
ويستخدم أيضا في تدمير الخلية ، والتي قد تحدث في بعض الالتهابات ،
للذا فإن ايجاد طرق لايقاف تأثير TNF ، يعتبر أيضا من العقاقير التي في

والعديد من الشركات تقوم يتطوير مستحضرات العشديرة الخلوية باستخدام الهندسة الوراثية من أجل الاستخدام الدوائي : حيث أنتجت جينتك الانترفيرون جاما ، وقامت سيتوز وشديرون بانشام L-2 سنسا قامت شركة اميونيكس بانتاج (GM-CSF) .

#### الأجسام المضادة ذات الصفة الواحدة السائدة

مده الأجسام المضادة التي توجد بها سلسلة بروتينية واحدة ، والتي تتمتق من احدى الصفات السائدة لبنية الجسم المضاد ، ومن ثم جات التسمية ، الأجسام المضادة ، دات الصفة الواحدة السائدة أو (dabs) وقد أظهر ذلك جريج ونتر من جامعة كمبردج بالمملكة المتحدة ، بأن في بعض الأجسام المضادة ، يرتبط تصف جزى الجسم المضاد ، بعورونه المضاد المستهدف ، بنفس الطريقة التي يرتبط بها الجزى كلل ، وفي المادة يتكون موقع الربط لأى جمع من ساسلتين من البروتين ،

ان الميزة المهمة لـ dabs ، ترجع الى آنه يمكن صنعها من البكتريا أو المخدية ، وتمثلك جميع الأجسام للفسادة سلسلتين من البروتين ، ولذا قانها تحتاج الى آن تهندس وراثيا مع اثنين من الجينات ، ونظم متجه الاستنساخ الجينى ، قائمة من أجل هذه العملية ، بالرغم من أن عذه العملية تغتير صبحبة الى حد ما ، وتقدم ال dabs السبيل لاستنساخ جزيئيات شبيهة بالأجسام المضادة داخل البكتريا ، ومن ثم تكون قادرة على فصل علايين الأجسام المضادة ، يطرق أيسر من قصل الأجسام المضادة أحدية الاستنساخ ،

والافكار المماثلة لهذا الموضوع ، على تقتية ربط الموروث المضاد أحادى السلسلة (60%) والذي قامت شركة جينكس بالحصول على براة اختراعه ، وهي مواقع ربط الجسم المضاد المخلقة حيويا (BABS) ، التي اخترعت عن طريق الجزيئيات الحيوية الخلاقة ، ووحدات التعرف الصغرى MRUs) أو مناطق التحديد المتنامة \_ (CDRs) والتي تعتبر آكثر وصغا

DABS

عموميا عن الجزء الأصغر من الجسم المضاد ، الذي تحتاجه من أجل الارتباط مع هدفه ، و SCAs على صفات الربط السائدة للجسم المضاد ، والتي من خلالها ، ترتبط السلسلتان مع بيبتيد قصير ، يحيث يمكن انتاجهم من جني واحد ، وهذا يجعل من السهل انتاجهم داخل البكتيريا من الدن ألماله ، حيث لا توجه حاجة الى السلسلتين اللتين تحتويها بنية الجسم المضاد العادى ، لكي يصنعا منفصلين ثم يجمعا داخل الخلية .

فى معظم نظم البروتينات المشيقة من الجسم المضاد ، فأن الفكرة ، هى استخدام الجهاز المناعى فى توليد موقع ربط عشوائى ، والذى يبنيه بعد ذلك الهندس الورائي داخل الجزى ، والذى يكون أكثر سهولة فى الاستخدام عن الجسم المضاد ، وعكذا فأنها تعتبر أمثلة حية حقيقية من فكرة الاستنساخ الدارويني ،

> انظر أيضًا تركيب الجسم المضاد ص : ٣٥ ٠ الاستساخ الدارويني ص : ١٣٣ ٠

#### DARWINIAN CLONING

الاستنساخ الدارويني

ويقصد بهذا المصطلع ، اختيار عدد كبير من تقاط البداية العشوائية الاساسية ، فضلا عن عزل الجيتات الطبيعية ، أو عمل واحدة اصطناغية مصممة بعناية ، من هذا الخليط ، قان تختار بأى الوسائل المتاحة ، هذه الجزيئيات التي تكوف اكثر شبها للجزيئيات التي تريدها عن بقية الجزيئيات ، ( وتعتمد طريقة اختيارها على نوع الجزيئيات (لتي تريدها ) - وتقوم باجراء التغيير الاحيائي على صده الجزيئيات ، لكي تستخدث مجموعة جديدة من المتغيرات ، ثم اعادة الاختيار ، بصنع متغيرات أكثر ، وهكذا ، الى أن تحصل على الجزي، المطلوب ،

وتوجه عدة رتب من الجزىء الحفاز المناسب للملك •

الأجسام المضادة الحفازة ( انظر الموضوع ص : ٩٢ ) • وفي الواقع فان كل الأجسام المضادة قد نشأت بهذه الطريقة : ويقوم الجسم بالاختياد العشوائي والعمليات الانتخابية داخل الجهاز المناعي \* البروتينات العشوائية : ومن حيت المبدأ ، يستطيع أي شخص أن يستنسبخ قطعة عشوائية تماما من آل دن أ في متجه تعديسل ، ويقيس النشاط الانزيمي ، ويجرى التغييرات في مستنسخات آلد دن أ ، التي تبين النشاط الافضل عن طريق التغيرات الجينية العشوائية ، ثم يختار مرة أخرى ، وهكذا · وبالرغم من أن عذا العمل يعتبر مجهدا ، حيث يوجه اجراء معقد تماما عادة عتب تحويل قطعة من آلد دن أ الى مستنسخات تعديل الخديرة أو المكتبريا ، ثم اختبار النتائج ، ( ولا يشترط أن يكون البروتين خازا ، قد يكون بيبتيدا ، والذي يكون مرتبطا مع بروتين متقبل ، أو حتى جزى دن خصائص بنائية مهمة ) ،

المتغير من البروتينات العشوائية هو تقنية الآكل الاندماجي ، وفي هذه العالة ، يكون البروتين العشوائي جزءا من الغطاء البروتيني للبكتيريا الآكلة ، ويتم سنع عدد كبير من البكتيريا الآكلة ، ويوسل بداخل كل منها بروتين عشدوائي مختلف ، وعندما تصيب البكتيريا الآكلة الخليسة المضيفة ، فانها تنتج جزيئيات فيروسية مصدية ، مع بروتين عشدوائي مبعثر بالخارج ، ويمكن الامساك بهذا البروتين باستخدام الجسم المضاد ، أو تختير من أجل النشاط الانزيبي ، ثم تنمو بعد ذلك البكتيريا الفائزة في عشيرة ، لكي تعطي كمية كبيرة من البروتين المرغوب ،

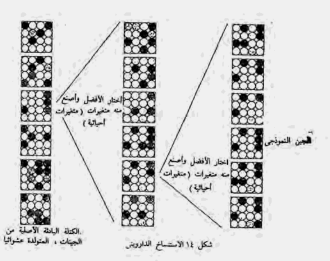
مضاد الاحساس : أن الكلمة (aptamer) ، قد ابتكرت من أجل مضاد الاحساس لله ر ن أ واله د ن أ · أن نقطة البداية في هذه الحالة ، هي سلسلة عشدوائية من القواعد، والتي تكون مرتبطة بالبجزي، المستهدف · وتلك المجزيئيات التي لا ترتبط ، أو يكون ارتباطها ضعيفا ، يمكن التخلص منها وطردها عن طريق عدلية الغسيل · والمجزيئيات القليلة ( من ملايين الجزيئيات ) التي تتبقى ، يتم فصلها وتكبيرها باستخدام ال

ال و ن أ الحفاز : ويمكن اختيار ال و ن أ بهذه الطريقة ، ولكن ياضافة ميزة أخرى ، وهي أن ال و ن أ تعتبر خفازة من تفسها ، وقد تم عمل هذا الاختيار الدارويني لصتع ال و ن أ والتي تربط الجزيئيات الكيميائية خفيفة الوزد بشدة ، والخطوة التالية ، هي ايجاد تلك الجزيئات التي تربط حالة الانتقال التمثيلية لتفاعل ، يكون قادرا على صنع حفاز و ن أ جديد .

ان من صيرات النظم الداروينية ، هى أنها التى تختار الحفاز الجديد من عدد كبير من الاحتمالات ، ويوجد أكثر من ١٠٠ حيض أمينى محتمل بروتينى عن الالكترونات المرجودة بالكون ، ولذا فان حصرها حبيما يعتبر أمرا مستحيلا ، بالرغم من أن مدا الاسلوب قد أفضى الى الحفاز الرغوب فى خلال خطوة واحدة فى كل مرة ، واذا لم يكن الحفاز الذى تريده غير موجود فى الطبيعة ، فان هذه الطريقة قد تعتبر سبيلا للحصول عليه ، وقد اسست شركة (affyman) خصيصا لكى تضطلع بهذه التقنيات - وخناك بالطبع مجموعات آخرى تستخدم طرقا منابهة ، وكل منها لايزال تحت التجارب .

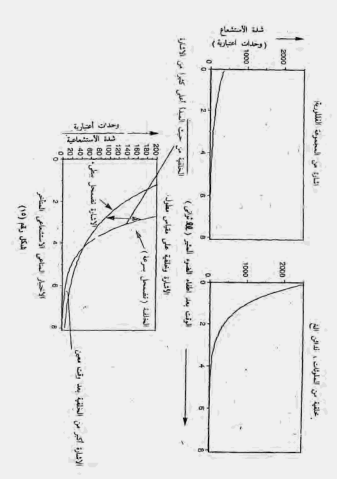
أنظر أيضًا مضاد الاحساس ص : ٣٧ ، الأجسام المضادة الحفازة س : ٩٢ ·

انظر الرسم : ١٤٠



ويعتبر هـ 11 مصطلحا تجاريا وهو يطلق على الاختياد المساعى الاستشعاع المتضر ، والذي تقوم بتسويقه شركة PHARMACIA (نه تطبيقات توع من الاكتشاف الاشعاعي المسمى بالاستشعاع المتص الموقوت والمستخبل الناشية من الاستشعاعية كطريقة للاكتشاف ، هي انه من المستحيل التحييز بين استشاعية البجزي، « الملامي » ( ذلك الشيء المرغوب الكشف عنه ) ، واستشعاعية أي شيء آخر في العينة . يما في ذلك حامل العينة ( ذلك الشيء الذي لا يرغب في اكتشافه ) ، ان حل عدم المسكلة عو استخدام مادة استشعاعية لها ( فترة تصف عمر ) فللورية طويلة . أي تلك المادة التي تستمر استشعاعيتها لفترة طويلة ، بعد أن يكون مصدر الشيء السيء الشيء الشيء

ا انظر الرسم ١٥٠٠



ويعنى عدا المصطلح ، تقديم شيء ما الى العالم الخارجي ( البيئة )
وفي العادة يقصه به تقديم الكائن العضوى المستغل وراثيا الى حقال
التجارب ، مثل هذه المخلقات غالبا ما يطلق عليها GMO اى الكائنات
المصوية الدقيقة المستغلة وراثيا ، او أحيانا الكائنات العضوية الدقيقة
(المستغلة وراثيا GMMO) ، وقد اقترح العديد من هذه التجارب ، والبعض
منها تم تنفيذه ب ومن المحتمل أن تكون أول هذه التجارب التي أجريت
على السلالة البكتيرية المقاومة للصقيع في كاليغورتيا عام ١٩٨٦ ، وبنهاية
على السلالة البكتيرية المقاومة للصقيع في كاليغورتيا عام ١٩٨٦ ، وبنهاية
رحوالي نصف هذا العدد في الوربا ،

وكان هناك المديد من قوى الضغط السياسي والاجتماعي و والعلماء التي أيدت وعارضت هذه التجارب، على أساس أن هذه الكائنات المقسوية، قد يحتسل أنها خطيرة أو انها معروفة يخطورتها ويعلم العاملون في خفل التقنية الحيوية أن هذه المخاوف مبالغ فيها تماما ، ويدعون انه في كل مرة يتخذون الاحتياطات لدر، هذه المخاوف ، بالرغم من ذلك يتخذ المادون لهذه التجارب ، هذا الاحتياط ذريعة لاتبات أن الكائنات العضوية محل التجارب ، هي مصدر خطر حقيقي ،

ان تجارب الصوبة الزجاجية عى الامتداد الطبيعي لتجارب المعل ،
ثم يعد ذلك من أجل الكائنات المضوية المستخدمة في التطبيقات الزراعية،
تعتبر تجسارب مدروسة قابلة للتطبيق • وتوجد بالمعامل سسلسلة من
المحاجز التي تمنع أي كائن عضوي من الكائنات المهنسة ورائيسا من
المهروب • منسل حجرات الضغط التي تدلل على علم وجود الجرائيم ،
الجراهات التعقيم • وهنفسة الكائنات العضوية وراثيا بالطرق التي تمنع
بقاءها حية في العالم الخارجي • ومن الضروري الا يسبح باستخدام أي
من هذه الكائنات ، أو الاذن بالاستخدام في العسالم الخارجي • وتلك
الكائنات التي تؤثر على الحقول • الجيوانات ، التربة ، الخ • تحقظ بعيدا
عن المزادع المجاورة ، بينما يتم التخلص من المواد الخطرة بعد التجارب

( فيما عدا الخنازير الاسترالية التي وجدت طريقها الى الأسواق بطريق الخطأ ، وتم بيمها كفذا أدمى في عام ١٩٨٨ ) .

انظر أيضًا تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوى ص : ٣٤٣ ،

#### DESULPHURIZATION

### عملية نزع الكبريت

احد المجالات النوعية للتقنية الحيوية البيئية ، والتي كانت تعينب الاهتمام ، عن عملية نزع الكبريت من البترول والفحم ، وتنتهى البقايا الكبريتية في الوقود الى ثاني اكسيد الكبريت ، عندما يحترق الوقود ، مسبباً بذلك الأمطار الحمضية ،

ويالرغم من أن الوقود الذي يحترى على الكبريت يعتبر غالبا أرخص من الوقود النقى - وبالتقدير التقريبي ، فان الفحم الذي يحتوى على تسبة عائية من الكبريت ، سوف يحتوى على ٦٪ من الكبريت ، والتي يكون معظمها من خامة البايرايت ، ويكلف من ٥٠ – ١٠٠ دولار في الطن أقل من الفحم الذي يحتوى على نسبة كبريت ١٪ أو أقل · وعلى ذلك فانه يوجه دافع اقتصادى للتخلص من الكبريت الموجود بالفحم وبالبترول •

ويمكن استخدام نفس أنواع البكتيريا المستخدمة في التعدين الحيوى، في عملية نزع الكبريت من الفحم، وتقوم هذه البكتيريا بأكسدة الكبريتيدات (التي تكون قابلة للاذابة) الى كبريتيتات (والتي تكون قابلة اللاذابة) ، ويمكن التخلص بعد ذلك من الكبريتيتات ، مع البكتيريا ، ولا تصلح هذه العملية مع الكتل الفحية ، حيث ان البكتريا لا تستطيع الولوج الى كتال الفحم بنفس السرعة التي يمكن اعتبارها اقتصادية ، لكنها تصبح فعالة ، عند التعامل مع الفحم المجروش ، مثل ذلك الفحم المستخدم في محطات توليد الطاقة الكهربية ،

ويحتوى زيت البترول النخام أيضا على كبياته لا باس بها من الكبريت ـ - ١٦٪ بالنسسبة للخام المسستخرج من الشرق الأقصى الى ٣٪ بالنسبة للخام المستخرج من الشرق الأوسط \* وفي العادة تتم ازالة الكبريت من البترول ، عن طريق تفنية نزع الكبريت المائية والفيزيا كيميائية ، لكن العمل بطريقة الازالة بالبكتيريا تمد اثبت فعالية واضحة ؛

#### DISULPHIDE BOND

# رباط ثانى اكسيد الكبريت

وهذا هو الرساط الكيمياني في البروتيات ، والذي اكثر عاما التقليبة العديث فيه ، بسبب دوره في تتبيت بنيتها تلائية الإبعاد ، وبالتالي الوظيفة الطبيعية للبروتينات • انها تتكون عندما يتفاعل اتنان من الاحساض الأمينية السيستينية داخل البروتين ، لكي يشكل سيسيتينا واحدا متخلفا ، انهما يرتبطان من خلال دراتهما الكبريتية ، والتي تكون لذلك قنطرة من كبريتات بينهما سلسلة متباعدة من البيبتيدات ، والتي تتطوى على بعضها البعض في الفراغ • وبهجرد أن يرتبطا بهذه الطريقة ، فإن السلسلة تقفل داخل هذه الطية ، حيث أن فتحها مرة أخرى ، يعنى كسر الرباط التساهمي ،

وقد استخدم علما، التقنية الحبوية ، طرفا من الهندسة الوزائية ، لجمل البروتينات اكثر استقرارا ، عن طريق ادخال ذوج من المتخلفات السيستينية داخل السلسلة ، في أماكن تكون قريبة من بعضها البعض ، عندما تنطوى السلسلة ، ثم يرتبطان بعد ذلك ليكونا قنطرة الكبريتيد الثنائي ، وبذا يرتبطان ( وتستمر الفكرة ) بالبروتينات بطريقة قوية في شكلها الأصلى .

#### DNA AMPLICATION

# تكبر ال دن ا

وهذه هي طريقة استخدام الانزيسات في أخذ قطعة من الدن أ، وتضميفها في أنبوية اختباد ، الى آلاف الملاين من النسخ ، وتستخدم هذه الطريقة كثيرا في الكشف عن جينات معينة عناك ، دون الحاجة الى استخدام النظائر المشعة في اكتشافها ، ومن أفضل الطرق وآكثرما استخداما حتى الآن هو نظام سلسلة تفاعل البوليبراز (PCR) الدى استحدثته سيتوس وقد أعلن عن طرق آخرى ، وجار تطويرها والتى تشتمل على الآتى ( ان الكاتب لم يحاول أن يصفها جميعاً بالتفصيل هنا ) :

﴿ سلسلة تفاعل رابط الأوعية الدموية : تستخدم انزيم الليجاز لله د ن أ ، وهو الانزيم الذي يربط جزيتين من جزيئيات الدن ا مع بعضها ، لربط النين من قلبلات التنسوى ، اذا كان له د ن أ المستهدف موجسودا .

★ تكبير التسلسل المعتمد على الأحماض النووية ؛ وهذا الأسلوب يخلق جزيئيا جديدا من ال د ف أ يرتبط بمنشط من أجل بوليمراز ال ر ن أ • وتحدت دورة التكبير عندما ينسخ بوليمراز ال ر ن أ هذا ال د ن أ على و ن أ • والذي يعود عرة أخرى الى د ف أ عن طريب انزيم النسخ على و ن أ • والذي يعود عرة أخرى الى د ف أ عن طريب انزيم النسخ المكسى • ان مميزات عده الطريقة ، هى أن ذلك يحدث فى درجة حرارة واحدة ، وان هذا البوليمراز ال ر ن أ يخلق العديد من جزيئيات ال ر ن أ مريء د ن أ واحد ، ولذا فان له امكانية فى أن يكون آكثر فعالية •

ويوجه أيضا نظام يكون مبنيا على د ن أ ، وهو تظام A-B لجن م تراك ان الد د ن أ للفيروس الصغير Q-B - تتم مضاعفته بواسطة انزيم بوليسراز د ن أ اللذي يحمله فيروس O-B - وباضافة جزى، واحد من د ن أ O-B في انبوية من ناسخ O-B ، والمادة الكيميائية الصحيحة ، وتملا الأنبوية ب ر ن أ O-B و يستخدم نظام تكبير الناسخ الانزيم في نسخ مجموعة الد ر ن أ ، والتي تنتسب الى الد ر ن أ الأصلى ، لكن لها تسلسل مجس بداخلها ، وبخلاف الأنظمة الاخرى المشروحة سابقا ، ز والتي تعتبر نظم تكبير استهدافية ) فان هذا يعتبر نظام تكبير مجس ،

ويجرى فى الوقت الحالى تطوير كل هذه الأنظمة لكي تستخدم فى التشخيصات الطبية ، بالإضافة الى الإبحاث - وتعالى جميعها بدرجات أقل أو آكتر من مشاكل حساسيتها الشديدة للتلوث -

انظر PCR ض: ۲۹۸ ·

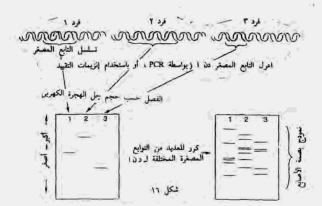
#### DNA FIGERPRINTING

ال د ن ا او البصية الجينية ، او اللحة الجانبية ، هي طريقة لما نصط موحد من ال د ن ا لشخص ما ، والتي يمكن أن تستخدم فيما بعد لتبييز هذا الشخص من شخص آخر ، وتعتبد جميع نظم بصدة ال د ن ا على مجسدات ال د ن آ ، وهي القطع الصغيرة من ال د ن آ والتي تبجن في الجيئات من شخص ما ، للتعرف على قطع معينة من ال د ن آ والتي تلجن في المجيئات من شخص ما ، للتعرف على قطع معينة من ال د ن آ الأصلية عن المجيئ البروفيسور Aloc jeffrey المتنفت مجسدات الد د ن آ الأصلية عن طريق البروفيسور Aloc jeffrey الله كل استخدم التوابع المسترة التوابع المسترة من القواعد تسمى بالميني ساتالايت ، والتي تختلف بدرجة كبيرة بين من القواعد تسمى بالميني ساتالايت ، والتي تختلف بدرجة كبيرة بين الأشخاص ، وحيث آنه يوجد من ٥٠ ـ ١٠٠ نوع من الساتالايت لدى كل شخصين ، فإن اختمال وجود نفس النبط من الساتالايت لدى شخصين متنبر أمرا مستبعدا الا اذا كانا ذوى قرابة .

تستخدم نظم بصمة ال د ن أ مجسات مختلفة \* ومن المكن خلق « مجسات وضعية فريدة » • ولما كانت بصمات مجسات ال د ن أ ، تخلق نعطا شبيها بسلم غير منتظم لكى يقارن بين الأفراد ، فأن المجسات الوضعية الفريدة ، تكتشف تسلسلا واحدا فقط من ال د ن أ ... درجة واحدة على السلم \* وهذا يجعل عن القارنة بين شخصين أمرا سهلا \*

وقد استخدم ال per في بصمة الدن ا بطريقتين : أولاهما : ان الحسر يقتين : أولاهما : ان الحسر per يمكن استخدامه في تكبير كميات ضعيلة من الدن اللي كميات كبيرة ومكن الكشف عنها ، باستخدام تقنيات الد per التقليدية ، تانيتهما: يمكن استخدام الد per في اكتشاف القطع العشوائية من الددن التي تتصادف أن تكون متغيرة الى حد كبير بين الافراد ، وتسمى عدم الطريقة بسلم وهي التكبير العشوائي للددن المتعدد الاشكال .

انظر الرميم ١٦ -



وقد استخدمت بصمة ال د ن أ في مجالات كثيرة كاتبات على الأبوة، وفي حالات الاغتصاب والقتل ، لتحديد الأشخاص الجناة \* وحتى عام ١٩٨٩ كانت شهادتها لا يمكن الطعن فيها ، لكنه منذ ذلك الحين ، ظهرت حالات عديدة تدحض على بينات بصحة ال د ك أ التي جبعت أو حللت ، يداية من قضية (VS castro) الرسمية في تيويورك ، حيث دحضت شهادة بصمة ال د ن أ ، التي افترض فيها الدقة الشديدة بناء على أسس واقعية في الدفاع \* وقد أدى ذلك إلى الفهم الجيد لنقاط الضعف والقوة في بصمة الد د ن أ ، وإلى احكام الرقابة على الجودة في معامل الد ن أ ،

DNA PROBES

مجسات ال د ن ١

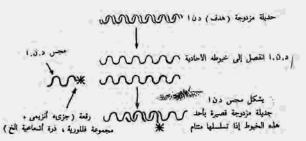
بالاضافة الى أن مجسات ال د ن ا تستخدم كدادة وراثية لبرمجة الخلايا ، لادا وظائف معينة ، فان ال د ن ا يستخدم ككاشف فى حد ذاته ، وال د ن ا المستخدم بهذه الطريقة ، يعتبر دائما كمجس د ن أ ، ويسمى أيضا مجس التهجين ، ويستخدم خيط واحد من جديلة ال د ن أ المردوجة لترتبط مع الحيط المستهدف من الد د ن ا ، وإذا كانت تسلسلات الواعد متنامة (الأدنين يرتبط مع النايميدين ، الجوانين مع سيتوساين) ،

حينة تكون الجديلتان جديلة مردوجة • وان لم تكونا متنامتين ، حينة لا تتكون الجديلة • وبناء على ذلك ، فان مجس الدن أ ، قد يستخدم كاشفا ليكتشف ، عندما يكون تسلسل معين من الدد ن أ موجودا بين خليط من التسلسلات • ويطلق على عملية مجس الدن أ الذي يرتبط بتسلسل مستهدف بعملية التهجين ، ويمكن استخدامها في اكتشاف الدن أ ، أو الدون أ •

و تستخدم مجسات الدن ا بصفة خاصة في الجينات الطبية ، كاسلوب لاكتشاف ما اذا كان شخص معين يحمل جينا معينا او لا ( بالرغم من انه في منا التطبيق ، قد حل محله تدريجيا التقنيات التي اساسها الـ blot ) · ان هذه المجسات لها امكانات استخدام ، اكتشاف البكتريا المرضة ، بالرغم من أنه لم يتحقق كما كان متوقعا لها في أوائل الثمانيناته • وتعتبر المجسات أيضا هي قواعد بعسة ال دن أ ( انظر الموضوع رقم : ١٤٢ ) ·

ومن الاستخدامات الشائعة لمجسات الدن أهى اكتشاف جين مماتل ، لآخر مملوك فعلا ، وبناء على ذلك ، اذا كان عندى مستنبت لجين ، يقوم بادا وظيفة مفيدة لأحد الكائنات العضوية ، فانه يمكننى أن استخدم الدن أهن هذا المستنبت لأحدد الجين المشابه ( المثلى ) في سلسلة من الكائنات العضوية القريبة ، ( ويصر الصفائيون فعلا على أن المثلى ء له نعريف مختلف ، لكن القليل من علما التقنية الحيوية هم الذين يعتبرون حمائيين ) ، ويعتبر ذلك مناقضا للجس التنافرى ، الذي يستخدم فيه محس الدن في ايجاد جين يكون مشابها فقط ، ليس متطابقا بالفعل ، الى ذلك الجين الذي سنع منه المجس \* وقد يعتبر هذا مفيط في عملية النسخ ، لتقل مثلا ، الانزيمات المقاومة للحرارة من المحيات للحرارة ، اذا قمت بالفعل باستنساخ جين من كائن عضوى مشل أ ، كولاي والذي بيكن زراعت واستغلاله ، ولكنه لا يعتبر مفيها بدرجة كبيرة للتقنية الحيوية ،

الظر الرسم ١٧ ٠



### شكل رقم ١٧

وقد تم صنع مجسات الدن أيطرق تقليدية ، عن طريق استنساخ جين ، واستخدام الدن أ الخاصة به كمجس ، وفي السنوات الاخيرة الماضية تم صنع قليلات التنوى في مخلق دن أ ، وقد لاقت سمعة طيبة كمجسات ، انها تتفاعل بطريقة سريعة ، وبذا تقلل وقت الاختبار ، ويمكن عمل أنواع منها آكر تخصصا ، حتى يتم التمييز بين الجينات التي تختلف بقاعدة واحدة فقط ، ويمكن عملها بكميات كبيرة تسبيا ، وبتكلفة رخيصة " وفي الواقع فان الاساسيات الضرورية لمثل هذه التقنيات (PCR) عثل يمكن اعتبارها كشكل من أشكال المجس ،

> انظر أيضًا التهجيل ص : ٢١٩ . النيكلوتيدات ص : ٢٨٥ .

### DNA SEQUENCING

## تسلســل ال دن أ

بتحديد تسلسل القواعد في ال د ن أ ( تسلسل ال د ن ا) . يعتبر أحد الدعامات الرئيسية في تفنية استنساخ الجين · وتوجد عناك طريقتان عامتان لهذا التحديد :

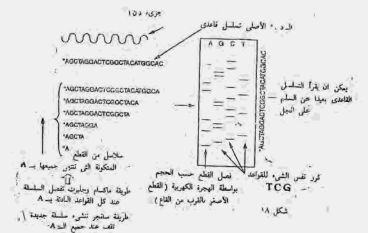
 ١ - تقنية ماكسام وجابرت ( الانحلال الكيميائي ) • وهذا الاسلوب يقوم على استخدام المواد الكيميائية في كسر الـ د ن ا الى قطع •

٢ مد تقنية سائجر ( طريق نزع الاكسجين التسائي ، طريقة انهاء السلسلة ) • وحدا الاسلوب يستخدم الانزيبات في صنع سلسلة جديدة من الدن أ على الهدف الذي تربد سلسلته ، باستخدام كواشف النازع التنائي للاكسجين لمنع التسلسل العشوائي اثناء النبو . وفى كلتا الحالتين فان نتائج سلسلة التفاعلات يجرى تعليلها باستخدام الهجرة الكهربية للبولياكريلاميد , لتعطى معلومات يمكن قراءتها مباشرة لكى تعطى تسلسل ال د ن أ الأصلى ·

والاسلوب المصاحب هو استنساخ m13 . ان m13 عو الفيروس الصغير الذي يصيب أ • كولاى ، والذي يعتبر عناسبا على وجه الحصوص لصنع فطاعات قصيرة من د ن أ بأن تتسلسل • ومن احدى الطرق المفضلة لعبل نسلسل قطع كبيرة من د ن أ هى تجزئة سلسلة الد ن أ الى قطع عشوائية ، واستنساخ كل قطعة بادخالها في فيروس m3 ثم تتسلسل الفيروسات عشوائيا الى ان تغطى كل تسلسل الد د ن أ الأصلى • وهو ما يطلق عليه باستنساخ « Shotgun » و التسلسل .

ان مشروع المادة الوراثية البشرية ، ذلك المشروع الذي يقوم باجراه لسلسل لتلائة بلايين قاعدة من ال دن اللانسان ، قد أدى الى فوائد جمة في بناه الربوطات لتسلسل ال دن أ ، وحتى الآن ، فأن الماكينات الآلية ، تعالج فقط الأجزاء المنفسلة من عمليات التسلسل ، وتستمر العديد من المعامل المتقدمة في اجراء التسلسل يدويا ، وتدعى بأن النتائج يعتمد عليها كثيرا .

> انظر أيضًا مشروع المادة الوراثية ص : ١٩٨ · الظر الرسم : ١٨ ·



وهذا هو مصطلح شامل لكل الاشباء التي تحدث في عملية التقنية الحيوية بعد العملية البيولوجية ، سواء آكانت تخدير كائن عضوى دقيق أم نمو نبات - انها عملية وثيقة الصلة بعمليات التخدير ، التي تنتج كميات كبيرة من خليط الركائز المخفف ، المنتجات ، والكائنات العضوية الدقيقة ، ان عده المنتجات ، يجب فصلها ، تركيزها ، ثم تنقتيها وتحويلها الى منتج مفيسة .

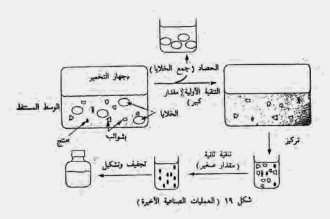
وتوجد ثلاث خطوات رئيسية في عمليات النصنيع النهائية ؛

- القصل
- التركبيز •
- التنقية

( انظر موضوع الفصل ، التركيز ، التنقية ) • وتقوم الخطوة الأولى.
يفصل المنتج الخام من الكتلة الميكروبية ، والكتل الصلبة الأخرى ، والخطوة
الثانية ، تقوم بازالة معظم الماء الموجود في المنتج ( وللما فاتها غالبا ما تسمى
يد (dowatering) ، بينما تقوم العملية الأخيرة بتركيز المنتج وتنقيته ، وقد
يكون الترتيب مختلفا الى حد ما لكنه بصفة عامة يقح في هذه الخطوات
التسلات .

وفصل الكتلة الميكروبية ، يعتبر أمرا مهما سواء آكان المنتج داخل الكائن العضوى الدقيق أو خارجه – ان الاختلاف هو أنك في الحالة الأولى تحفظ بالكتلة ، يبنما في الحالة الثانية ، قانك تتخلص من الكتلة ، وقد يتم هذا عن طريق عمليات الطرد المركزى ( وهي عملية ميلفة ، لكنها ذات فعالية مضموتة)،وطريق الترشيح وخاصة طريقة (cross-flow filterion) أو عن طريق التابيد ( وهي العملية التي يتم فيها اضافة شيء ما الي أو عن طريق التابيد ( وهي العملية التي يتم فيها اضافة شيء ما الي الميكروبات بحيث انها تتجمع مع بعضها وتستقر في القاع ) ، وفي حالة ما يكون المنتج داخل الكائن العضوي ، فان عملية الفصل تقرم أيضا بتركيز المنتج داخل الكائن العضوية من اجل الحصول عليها .

وبعض من العبليات المشابهة ، يكن استخدامها ايضا في عبلية التركيز \* ال تجفيف حجوم كبيرة تماما من السائل \* يعتبر أمرا مكلفا ، لذا يمكن استخدام طرق الترشيح الفائقة أو الاسموزية العكسية ( وكلتاهما طرق غشائية ، وتقوم على الاحتفاظ بالمنتج في أحد أوجه الغشاء ، في حين أن معظم الما ينساب من خلالها الى الآخرى ) وتعتبر طرقا شائمة ، انظر الرسم : ١٩٩ .



تركيز المنتج : ان نتيجة الخطوات السابقة ، تكون عادة محلولا مخفف أنوعا ما من المنتج ، الذي يجب تركيزه - وقد يتم هذا عن طريق الاسموزية المكسية ، طرق الامتزاز ، والاستخلاص بواسطة سائر آخر -

التنقية: تنتج معظم منتجات التقنية العيوية كخلطات بواسطة الخلايا ، لكنها تتطلب أن تكون في شكل نقى \* وتشتمل طرق التنقية على طرق الارتباط الكروموتوجرافي ، وطرق الترسيب النوعية العديدة \* واذا تم افتاج المنتج عن طريق الهندسة الورائية ، فانه قد يهندس ليكون لذيه الخطاف الجزيئي ، والذي يجعله سهلا في العزل \*

انظر أيضًا تمزيق الخلية ص : ٧٧ \*

وعده هي الطريقة التي يصل بها الدوا الى منطقة تأثيره " بالنسبة الى العقاقير التقليدية ، قان ذلك يعتبر اسها مختلفا من حيث السيغة ، أي بأى صورة سيعطى بها الدوا للمريض (حبوب كابسول، مصل، الخ) ويبكن صنع الدوا أيضا كدوا قبلى ، مركبا ليس في حد ذاته عقارا ولكن الجسم يستطيع تحويله بواسطة التغيرات الاحبائية الى دوا ، اذا حدث النغير الاحبائي في تسيج أو خلية ، فأن الدوا سبيدا مفعوله من حناك وبالرغم من أن هناك مغالد على مجالد التقنية الحيوية يعتبر محدودا ـ بالرغم من أن هناك وجهن من أوجه التقنية الحيوية يعتبر محدودا ـ بالرغم من أن هناك وجهن من أوجه التقنية الحيوية التي تهتم بتقنية توصيل الدواء "

أولا ، سمحت التقنية الحيوية بتطوير سلسلة جديدة من نظم توصيل الدواء ، مثل أجسام شمحية lipsomes ، وتقنيات الكبسلة الأخرى ، وآليات توجيه الدوام الذي أساسه الجسم المساد ( مثل السميات المناعية ) التي توجه العقار الى الخلية أو النسيج المعين .

ثانيا ، خلقت التقنية الحيوية أيضا الحاجة الى نظم جديدة لتوصيل الدوا ، لتوصيل العقاقير الشيقة من التقنية الحيوية الى أماكن تأثيرها ، ويعتبر ذلك أمرا خطيرا على وجه الخصوص في حالة العقاقير الحيوية ، وهي تلك العقاقير البروتينية التي لا يمكن تناولها عن طريق الغم ، حيث لو استطاعت أن تقاوم الأجهزة الهضمية ، فانها أن تصل الى مجرى المم ، الا ورستطاعت أن تقاوم الأجهزة الهضمية ، فانها أن تصل الى مجرى المم ، الا جزيئيات البروتين من الكبر ، حتى تنصح في جلدان الأمعا ، والحل الواقعي هو توصيل الدواه باسلوب ليس عن طريق اللمعا ، (أي عن طريق المقان ): أن صله الطريقة فعالة تساما ، وهي الطريقة التي استخلست الطقان الرضي الانسيولين ( دواه بروتيني ) لعشرات السينين ، وهسله الطريقة نزاعة الى غزو الانسجة والاعتداه عليها ، ومكلفة ، وتنضيوي على خطر مستمر للعدوى أو اتلاق الخلايا " وبنا على ذلك أقيمت شركان عديدة تعمل في مجال التقنية الحيوية ، لايجاك افضيل الطرق ، لادخال البروتينات الى مجرى اللم ، وتوجد حناك عدة طرق ؛

التوصيل عبر البشرة : وصداً الأسلوب يستخدم طرق ادخال البروتينات عبر البشرة دون احداث ثقب واضع بها ، أو تشتهل الطرق المستخدمة على المعالجة بالأشبعة فدوق البنفسجية (iontrophoresis) وهو استخدام المجالات الكهربية في دفع الدواء عبر البشرة مع ضفط عال.

. من سائل · ولما كانت البشرة ، قد جبلت على مقاومة مثل هذا النوع من -الهجوم ، فان هذه الطرق لم تعد فعالة بالنسبة الى البروتينات ·

النوصيل الفيى: أخذ الدوا، بواسطة الفم، مع بعض المواد التي تساعده على مقاومة الأمعا، وقد تشتيل هذه المواد على كابيعات البروتاذ را لايقاف الانزيمات الهاضمة )، أو هواد حاملة تقوم بحماية البروتينات ، كنها تتحلل في الوقت المناسب ، لجعل هذه البروتينات مقاحة للامتصاص ، وتشتيل الحيال الاخرى على ربط البروتينات بشيء ما هدال فيتامين به ١٢، والذي يبدأ نشاطه من الأمعا، بحيث يبدأ البروتين في الامتصاص معهد .

التوصيل الأنفى / الرثوى: الخلايا المبطنة للرئيني وجزء من الأنف (خلاياهم الظهارية) تعتبر حواجز ضعيفة جدا بالقارنة بالبشرة والأمعاء و ولذا فإنها تعتبر نقاط ضعف مهمة لتوصيل الدواء - ويعتبر الأنف جذابا على وجه الخصوص ، لان له سطحا داخليا كبيرا ، مع الكثير من الأوعية المعموية ، ومن السهل الوصول الهه "

اعادة تركيب البروتين : ان هـذا الأسلوب يصاول اعادة تركيب البروتين : ان هـذا الأسلوب يصاول اعادة تركيب البروتين بطريقة كيميائية ، لحمايته من الصعوبات التى تواجه ادخاله الى الجسم وقد يتم ذلك عن طريق كبسلته ( كما سبق ) ، أو عن طريق ادخاله في مواد حاملة مختلفة مشل الدكستران ، الأبرمين ، الصحف السفراوي ، أو البوليسرات التخليقية مشل (Polyethylene glycol) التحليلة كيميائيا بهذه المواد أو بمواد أخرى

حاجز الدم - المغ ، العديد من المواد الكيميائية في الدم لا تؤتر على المغربا العصبية على علم والخلايا العصبية على علما علما المعلم المعل

الى هذا الحد ، كانت نظم توصيل الدوا، البروتيني اكثر ادماناً ، لكنها لم تكن شديدة الفاعلية ، وليسر من الواضح تماماً فيما اذا كانت مستستمر ، أو يعاد تصميم العقاقير الحيوية ، لكن تكون أكثر فاعلية كيميائيا ، واكتن ملامة لدخولها الى الجسم ، قبل أن توجه نظم توصيل الدواء الى نشاط آخر "

انظر أيضا السميات المناعية ص: ٢٤١ •

## مسار تطوير الدواء DRUG DEVELOPMENT PATHWAY

ان قدرا فعالا من التقنية الحيوية ، يعتبر معنياً بتطوير الأدوية الجديدة ، والتى يغلب عليها طابع العقاقير الحيوية ، وكنتيجة لذلك فان مصطلحات تطوير العقاقير وترخيصها تتجه الى أبحاث التقنية الحيوية ، وهذا الموضوع ، يوجز التقاط الأساسية التي يتبعها مساد الدواء الجديد المنتخب ،

الأبحاث ما قبل الأكلينيكية : وهي الأبحاث التي تتم قبل تجربة الدواء على النساس ، لكنها تتم عن طريق دزاسات الأدوية التي تعطى للحيوانات - تستخدم هذه الدواسات الطرق الكيميا حيوية ، فصل المتقبل، اختبارات استنساخ الخلية والتي تمتير مجرد « أبحاث » ، حيث أن معظم الأدوية المنتجة التي ينتجونها ، لن تصنع الدواء ، بالقدر الذي يتم في التجارب الأكلينيكية .

تجارب المرحلة الأولى : وهذه هي التجارب الأولى التي يقدم فيها المدواه المنتخب للنساس \* ان التصريح الوحية المطلوب في تجارب المرحلة الأولى ، يتم عن طريق المجلس الطبى الأخلاقي المحلي للمستشفى أو اللجنة (التي تكون مقتنعة تماما بأن هناك قدرا من الفائدة في اجراء المتجربة ) \* يكون الناس متطوعين عادين أصحاء ( وغالبا ما يكونون طلبة مدارس الطب ) • ويكون الغرض من التجربة ، تأكيد النشاط الدوائي ، للدواء ، وايحاد أقل جرعة سيكون لها بعض التاثير : وعلى ذلك تبدأ التجربة بجرعات صغيرة جدا ، ثم تستمر \* وفي العادة يطبق هذا الدواء على عدد قليل من الناس في حدود من ١٠ - ٢٠ شخصا \*

بعد المرحلة الأولى ، يبدأ المطور في تقديم التطبيق الاستقصاعي على الدواء الجديد ( ويسمونه في الولايات المتحدة (IND) ، أو ما يعادله في الدول الأخرى ( أي شهادة اعفاء التجربة الأولى CTX كما يطلق عليها في بريطانيا ) ، وتعتبر المضلة التنظيمية الشرورية للمرور الى المرحلة الثانية من التجارب ، وعند هذا الحد يجب على المطرد أن يثبت أن تجربته ، قد لاقت قبولا في التطبيق مع قوانين المعامل الجيدة (GLP) في التجارب ماقبل الاكلينيكية وتجارب المرحلة الأولى \* وبالنسبة الى الأجهزة الطبية مثل أجوزة الجراحة الترقيمية ( التي يتطلب مساد تطويرها بصفة أساسية أجوزة الحراحة الترقيمية ( التي يتطلب مساد تطويرها بصفة أساسية

نفس الاسلوب المتبع مع الدواه ) ، ويستبدل ال IND بالتطبيق ١٠ه (١٤) في الولايات المتحدة "

تجارب المرحلة الثانية : وهذه المرة الأولى التي يطبق فيها الدواء على المرضى \* وهذه التجربة تجرى عادة في مستشفى مركزى على عدد قليل من المرضى ، وتتم ملاحظة اية أدلة على أن الدواء له تأثير على المرض الذي يعالجه هذا الدواء • ويقال أن الدواء جار تجربته من أجل استطباب واحد ، أي مجموعة واحدة من الأعراض ، أو أحد أنواع الأمراض · أن الهدف من ذلك والتجارب اللاحقة هو لاظهار أن الدواء له تأثير على هذا الاستطباب \* ( لاحظ أنه حتى هذه المرحلة قان الاختبارات قد تكون لأي مرض ) • ومن أخرى فان عدد المرضى يكون قلبلا ،

تجارب المرحلة الثالثة: وهي المرحلة التي يتم فيها انفاق قدر كبير من الأموال على تطوير العقار \* ان الهدف من عذه المرحلة مو النظر فيما اذا كان للدوا\* اية تيمة لطرحه في الأمبواق \* لائه أقضل من العلاجات الحالية ، وليسبت له تأثيرات جانبية شديدة ، وهكفا \* وهذا يتطلب المئات بل الألوف من المرضى ( ويجب أن يتابع كل منهم بالتفصيل ) \* ويكون عادة في سنة مستشعبات مركزية على الأقل \* وتجرى التجربة التعبية المروجة حدد ( ولدن الدن العلم اللذي العلم اللداه ، ولا الناس الذين اعطوا المداه ، ولا الناس الذين يحللون النتائج ، يعرفون من الذي تلقى العقار ومن الذي تلقى علاج ارضائي (placebo) ، أي الدواء الذي يعطى لارضاء المريض ( وهو يكون عبارة عن حبوب أو حقن ولا يحتوى على العقار الجديد ، الى أن يتما الانتهاء من التجربة \* وتكون أحيانا تجربة تحويلية ، أي أن نصف عدد الذي تعاطفوا الدواء يتعاطون المدواء الوصى والمكس صحيح \* ( ويساعد ذلك على تجنب المشاكل للناشئة ، عن اختلاف استجابة الناس للدواء ) \*

وعند نهاية المرحلة النالتة ، يقدم الدواء على أنه دراء جديد جاهز للتطبيق ( وتسمى هذه المرحلة في الولايات المتحدة بـ NDA) أو رخصة تطبيق المستج ( PLA) في أوربا ) \* وبالنسسبة الى الأجهزة الطبيسة فان. المكانى\* لها هو موافقة ما قبل التسويق PMA \* وإذا تمت الموافقة ، فاف الدواء يمكن أن يباع \*

تجارب المرحلة الرابعة: يالرغم من أن يبع العقار لا يعنى ان تطويره قد انتهى • فان تجارب المرحلة الرابعة ـ مراقبة ما بعد التسويق ـ يتم فيها الإضطلاع بالبحث في التفاعلات السادرة غير الملائمة ، للبحث في احتمالات تقليل الجرعة ( لأن التقديرات الأولية المستقة من تجارب المرحلة المثالثة تكون عالية توعا ما ) ، ولتوسيع مدى الاستطباب الذي يستخدم فيه

الدواه • ومد الاستطبابات قد يحدث ، يسبب (Off lable use) وهو استخدام الدواه عن طريق الأطباه لأنواع من العلاج تختلف عن تلك المصرح بها للدواه • ولا يوجد شيء لمنع الناس من القيام بهذا ، على شرط أن يكونوا حريصون جدا على التأكيد لمرضاهم انهم قد أجروا تجارب فعالة عليهم • والتجارب الناجحة تؤدى الى أفكار جديدة الاستخدام الدواه ، ومن ثم تجارب الكبيكية جديدة ، للنظر فيما اذا كان الاستطباب الجديد للدواء حو المناسب لهذا النوع من الدواه •

انظر أيضا التطبيق المعلى السليم / أجراءات النصنيع السليمة -ص : ١٩٩

# E

## أجهزة الاحساس الكهروكيميائية

#### ELECTROCHEMICAL SENSORS

وهى أثواع من أجهزة الاحساس الحيوية التى تستخدم فيها عملية حيوية ، جهاز احساس كهربيا لعمل جهاز احساس \* ومن الأنواع العامة التى تمت دراسستها من أجهزة الاحساس الكهروكيميائية ، الالكترود الانزيمى .

( انظر الالكترود الانزيمي ص : ١٦٥ ) .

الأنواع الأخرى تقرن النتيجة البيولوجية يأخرى كهربيــــه من خلال سلسلة من الآليات · ومن بني الأنواع المعروفة ما يلي :

أجهزة الاحساس الأكسجينية ذات الأساس الالكترودى : وهى أجهزة الاحساس التى يكون فيها الاكسجين الالكترودى ( الكترود كلارك ) ، هو الخلية الكهروكيميائية القياسية ، التى تقيس كمية الأكسجين في محلول والتى تغطى بمادة بيولوجية ، وتقوم بتوليد أو ( الاكثر شبوعا ) تعتص الأكسجين ، عندما تكون المادة البيولوجية تشطة ، تنخفض كمية الأكسجين الغربية من الالكترود ، وقد تكون المغقة التغطية التموذجية هى انزيم الاكسيداز ( والذي يستهلك الجزيء الاكسيجيني في اكسدة ركيزة معينة ) أو خلية بالكامل ( والتي تستهلك المزيم الاكسجين عندما تكون موجودة بين سلسلة من الركائز ) ، وهذا الموع الأخير من أجهزة الاحساس الحيوية – أجهزة الاحساس الميكروبية ذات الاساس الخلوي – يمكن استخدامها في الكشف عن الساموم ، اذ أن الساموم تتلف الخلايا وبالتسالي تقلل المعادل الذي تستهلك به الاستحيرم تتلف الخلايا وبالتسالي تقلل المعادل الذي تستهلك به الاكسجين ،

أجهزة احساس الاس الهيدروجيني ذات الأساس الالكترودى: وفي عند المالة إيضا ، فإن الكترود الاس الهيدروجيني الكهروكيميائي القياسى، يقطى بدادة بيولوجية ، العديد من العمليات البيولوجية ، تقوم برفع أو خفض الاس الهيدروجيني ، وقد تتضمن الأمثلة على ذلك عملية التحلل الكترود الاس الهيدروجيني ، وقد تتضمن الأمثلة على ذلك عملية التحلل المائي للاستر الى حض وكحول ، أو هرة أخرى التغير الاحيائي للركائز المتعادلة الاس الهيدروجيني بواسطة بكتير ، وفي احدى الدراسات التي كان يقصد منها قياس الاس الهيدروجيني داخل فم متطوع ، عن طريق ادخال الكترود ذي اس هيدروجيني صغير جدا ، كان ما اكتشفه الالكترود عبو وجود السكر ، وقمت البكتيريا فوق الالكترود ، وفي كل مرة يتناول قيها الشخص المعمد بها مواد سكرية ، فإن البكتيريا تقوم بتحويل بعض هيها مواد سكرية ، فإن البكتيريا تقوم بتحويل بعض هيها من لا الى مرة يتناول الميادروجيني منهنا الميادروجيني الميادروجيني الميادروجيني الميادروجيني الميادروجيني

#### ELECTROPORATION

# الدمسج المكهربي

وهى طريقة استغلال الخلايا ، بتعريضها الى مجال كهربى قوى . وقد اظهرت الدراسات الأولية (كما قد يتوقع المرء) أنه عندما يقوم أحد بتعريض الخلايا الى قوى كهربية قوية ، فان الخلايا لاتستطيع الدوام أمام التجربة ، الا آنه اذا تغيرت الظروف بطريقة متاسبة ، فانه يمكن استخدام الدمج الكلايا .

تصويل الخلايا لـ ادخال الدن أ اليها - يمكن انجازه بسهولة وذلك بتعريض الخلايا الى مجال كهربى متأسب ، عندما تكون في محلول دن ا ويبدو ان المجال الكهربي يقوم بتغديل الفساء الليبيدى الذي يحيط بالخلايا ، ويزيد بدرجة كبيرة معدل الامتصاص ، وهي الآلية التي عن طريقها ترفع الخلايا المواد الكيميائية من المحلول ، وتأخذ ال دن الى الخلية ، ولايتم استخدام هذه الطريقة على نطاق واسع مع الحيوانات أو الخلايا المكتبرية ، بينما طورت طرق أخرى ، تعتبر مناسبة تماما ، وبالرغم من ذلك فان طريقة المديج الكهربي قد درست بتوسع عند الحديث عن ادخال الدن أ الى البروتوبلاستا النباتية ، وعلى مستوى أقسل في الخلايا الفطرية ، الا أن بعض المشتغلين في هذا الحقل ادعوا أن عملية الدين النبات الكهربي أو الهجرة الكهربية ، يمكن ادخالها أيضا الى خلايا النبات ال

السليمة ( أي الخلايا التي لاتزال جلرانها موجودة ) : أن الدليل على ذلك نصفة عامة يعتبر ضعيفا -

وكان الاستخدام الاول لعملية الدمج الكهربي في ادماج الخلايا البرتوبلاست للخلايا النباتية أو الخلايا الحيوانية كلل ، يمكن جعلها لتندمج ، بوضعها متجاورة لبعضها ، وتعريضها الى مجال كهربي قوى ويبدو أنه لا توجد حدود معينة لأنواع الخلايا التي يمكن دمجها ببغض بواسطة هذه التقنية ، وقد الحهرت نتائج الدراسات الاولية خلايا ميتة ، ولما طورت التقنيات في الوقت الحالي ، ساعدت عن طريق ادماج الخلايا ولم انتاج نسل له القدرة على الحياة باستخدام اسلوب الدعج الكهربي ، وتشتمل الاستخدامات في الورائة النباتية على عمل النباتات الهجنة ، والنباتات كثيرة الصبغيات ( الكروموسومات ) ، وتلك الأخيرة ، مي النباتات الذي يكون عادد عدد عبر عادى من الكروموسومات ( الذي يكون عادد عدد عدد عدد عدد عبر عادي من الكروموسومات ( الذي يكون

### EMBRYO TECHNOLOGY

## تقنية الأجنة

تقنية الأجنة ، يعتبر مصطلحا شاملا ، لأى استغلال لأجنة التدييات.
ويرتبط عدًا الموضوع مع التنقية الحيوية من خلال مجالين : أولا ، أن
طرق التقنية الحيوية ، والمواد المتاحة فيها تجعل من تقنية الأجنة أمرا
يسيرا · ثانيا ، أن أساليب التقنية الحيوية ، مثل تقنية العيوو الجينى ،
تعتمه على تقنية الأجنة في المدادها بأدوات الصسناعة ، وتشستمل تقنية
الأجنة على :

- انقسام الجنين : « omryo هي الفترة ما يين التصاق البويضة المخصبة بجداد الرحم ونهاية الشهر الثاني من الحمل » : وفي هذه الطريقة يتم اخذ الجنين عندها يكون متكونا من بضع خلايا قليلة ، وشطره الى حزم أصفر من الخلايا ويمكن عمل حتى ثمانية أجنة بهذا الاسلوب واذا قعت بشطر الجنين الثديي أكثر من هذا القدر ، فأن المجموعات المتكونة من الحلايا لايمكنها أن تنمو إلى أجنة (fetusea) ( وهي الفترة من نهاية الشهر الحاني من الحمل وحتى الولادة ) •
- الاخصاب فى أنابيب الاختبار: وهذا هو الأسلوب المستخدم يعلريقة واسعة على الحيوانات والانسان، ويقصد به اخصاب البويضة بواسطة الحيوان المنزرع الروضة وعادة يتم استزراع البويضة المخصبة لبضعة ايام قبل ايلاجها داخل الرحم، للتأكد من ان الاخصاب قد تم وقد كان موضوع الاخصاب فى اناييب الاختبار، مثار جدل انفعالى عنيف منذ ابتكاره فى فترة الثمانينات، وتطبيقه على البشر والتقنية المشابهة لهذا الموضوع هى ال (GIFT) والذى يتم من خلاله الطريق بالنبي بعد بعناية نصف الطريق بالنسر بعدن الحيوان المنوى مهاشرة الى قناة فالوب، وهو يعتبر بعناية نصف الطريق بالنسرية الى عملية الاخصاب المارجي الكاملة التى تتم فى أنابيب الاختبار،
- الاخصاب الاصطناعى: ويتم قيه اخصاب الانفى بالحيوان المنوى.
   من الذكر بدون جماع وقد تم تطبيق هذا الاسلوب على البشر ، حيوانات المزرعة ، الاسماك ، والمحارات والعديد من الاستاف النباتية ( بالرعم من انه لا يسمى بهذه التسمية فى الحالة الأخيرة ) •
- ▼ تخزين المشيج والجنبن : وفي هذه الطريقة يتم تخزين البويضات، الحيوان المنوى ، أو الأجنة المخصبة خارج مصاحاتها الطبيعية ( حيوان أو أنسان ) ، ويعنى ذلك بصفة ثابتة تجميدها في درجات حرارة سائل نتروجيني ، وقد أثار هذا التطبيق أيضا جللا شعبيا عنيفا .

والموضوعات الإخران المديران للجدل بخصوص تقنية الأجنة هما :
التشخيصات الجينية المبنية على د ن أ : ولما كانت مسابر الد ن أ
تستطيع اكتشاف الجينات المصابة ، سواء اكانت قد قامت بفعل شئ ها
ام لا حيث امكن استخدامها فيصا اذا كانت بويضة مخصبة ، حئينا
ام لا حيث المكن استخدامها قيصا اذا كانت بويضة مخصبة ، حئينا
كانت المرأة لديها جينات معببة ، فانه يمكن اجهاضها قبل أن يتمكن
الجنين من النو ، وهذه الطريقة غالباً ما يكتنفها الجدل حول القبول
الإخلاقي لعملية الاجهاض ، ان كل التشخيصات الرحمية التي تتم غالبا
في داخل رحم المرأة ، ه أي التشيخصات الني تتم على جنين في مرحلة نمو
داخل رحم المرأة ، ه أي التشيخصات الني تتم على جنين في مرحلة نمو

مواصللة الحمل من عدمه - ولا توجد علاجات للأمراض التي تكشف عنها تقنيات الدن أ ، ولا توجد مداواة لها ، للانتظار حتى يكتمل نسو المجنن ويولد طفلا - وعلى ذلك فان السبب الوحيد في اجراء اختبارات الدن أ ، وهو اعطاء الخيار للمرأة لكى تقرر فيما اذا كانت ترغب في الاجهاض ، ويرى أنصار عدم الاجهاض ان اجراء اختبار ال دن أ في رحم. المرأة يضتبر جزءا من تقنية الاجهاض .

متى يتكون الجنين · · Felus ؛ النظام السائد في الملكة المتحدة الذي لاقي قيسولا وتأثيرا عامسا حسب تقوير (Warnock) ، هـــو ان الجنين لايتم اعتباره انسانا قبل ١٤ يوما \_ وقبل هذه الفترة يمكن تصنيفه على انه ( مرحلة ما قبل الجنين ) ، ويعد ١٤ يوما يصبح جنينا ، ويبدأ في اكتساب بعض العقوق كانسان • ويكون احيانا بن حـــذه الفترة وحوالي الأسبوع الخامس عشر ، يمكن اعادة تسمية الجنين على أنه (FETUS) · وهو ( الجنين من الشهر الثالث حتى الوضم ) · ولا يعتبر هذا الجنين فأدرا على الحياة المستقلة قبل ٢٤ أسبوعا من الحمل ( وحتى بعد هذه الفترة قاله يكون في حاجة الى تدخل طبي عبقري ، مع مخاطرة كبرى من أن يتعرب الجنسين الى التشوء الحلقي ) • وبمرور فترة ٣٥ أسسوعا من الحمل فإن الجنين يكون قادرًا على الحياة المستقلة ، أذا تبت العنامة بوضعه في وحدة العناية بالأطفال المبتسرين ( وهي وحدة عناية خاصة بالطفل، وتسمى SCBU ، وتنطق سكيبو ) · ومن الواضع انه في مكا ما ما بين الاخصاب والـ ٣٥ اسبوعا من الحمل . قان مرحلة ما قبل الجنين/ الجنين/الرحلة المتقدمة من الجنين المتطور ، يصبح الجنين انسانا . وهناك جدل كبير ، حول الوقت الذي يكتسب فيه الجنين الصفة البشرية ، وقيما اذا كانت في وقت محدد أم انها عملية مستمرة ·

( انظر أيضا معامل السماحية ص: ٤١٥ ) م

# ( مزارع ) الغلية النباتية

EMBRYOGENESIS (IN PLANT CELL CULTURE)

 الجزر ، تستظيم ان تنمو الى نباتات جزر كاملة ، عن طريق استزراعها في ظروف معقمة ، باستخدام المواد الكيميائية الصحيحة ، وتعتبر النباتات الجديدة عادة ، متشابهة جدا مع نباتات الأجنة ، التي خرجت لاول مرة من البدور ، ولذا فان ذلك يمثل عودة الخلايا الى « البرنامج الوراثي » عند بدارة دورة حياة النبات ، بالرغم من ان هذا لايحدث فقط الا مع بذور الخلايا ( الخلايا الجرثومية ) ، فان نشوه الخلايا ، التي نحن بصددها هي تكون الأجنة للخلية الجسدية ، أي تكون الأجنة من خارج جهاز التناسل المعتاد ، ومناك عدد كبير تماما من النباتات التي ننتج الاجنة بين الغينة والأخرى بدون ان تنتج البدور ، ولذا قان جعلها تتناسل في مستنبت الخلية ، يعتبر استغلالا للآلية الموجودة ، في معظم أو ربما كل النباتات ا

ان انتاج الأجنة يتم في مرحلتين : مرحلة بلده ألعمل (Initiation) ومرحلة النضيج (Maturation) • وتنطلب المرحلة الأولى مستوى عاليا من مجبوعة الهرمونات النباتية تسمى : الاكسين ( وهي المادة العضوية التي تعدل أو تنظم نمو النباتات وبخاصـة تكون الجذور الغ ) : بينما تحناج المرحلة الأخيرة الى مستوى منخفض • ويجب أن تكون المواد الكيميائية الأخرى عند مستويات مناسبة أيضا • وعلى ذلك فان الاجراء المتبع يكون عادة بأخذ قطعة من نسيج النبات ، ووضعها في وسط عال من مادة الاكسين ، حيث تنمو الخلايا الى كتلة من الكالوس ( خـلايا بن مادة الاكسين ، حيث تنمو الخلايا الى كتلة من الكالوس ( خـلايا بوانشيمية غير منميزة ) • وهذه الكتل من الكالوس يتم نقلها بعد ذلك الى وسط النضيج (Maturation) ، حيث تبـدا الكالوس في نمو الإخصاء الأولية ، وفي النهاية يتم ظهـور الجذر والبراعم والأخصـان

وفي دورات الاستنبات النباتي ، تستخدم عملية نشوه الأجنة في وصف تولد النباتات الجديدة من قطع من النباتات القديمة • واذا قمت باستزراع نبات من خلية واحدة ، فإن هذا يعتبر تولدا للأعضاء أو تكونها (Organogensis) ، بالرغم من أن الاساليب لها تشابهات عسديدة • ويعتبر تكون الاجنسة من العمليات الضرورية لاستنساخ النبات ، وتقنيات التكاثر المعلى (Micro propagation) .

الكبسلة ، مى أية طريقة لادخال شيء ما ، يكون عادة الانزيم او الكبسلة ، مى أية طريقة لادخال شيء ما ، يكون عادة الانزيم أو المكتبر لايزال حيا ، وقد يكون الكبسول بأى حجم ، لكنه فى العادة يكون فى مقطع لايزيد عن بضمة مليمترات ، وإذا كان هذا الكبسول من الصغر ، ويمكن رؤيته بالعين المجردة ، قانه يطلق عليه فى حده الحالة بالكبسول الدقيق (microencapsulayion)

والكبسلة هي احدى الطرق المستخدمة لتجييد الخلية ، لاستخدامها في المفاعل الحيوى • والعوامل المكبسلة ، قد تكون أى شي سيقوم يعمل درع حـول شي آخر ، وعادة تكون سكريات عديدة منسل الجينات أو الآجار ، وحيث انها خاملة عن الحركة ، وبمنحها المادة المنفذية والاكسجين تنسلمج وتخرج من الكرة بسهولة ويصبح من السهل تحولها من الجل ( الحالة الصلية ) الى المحلول الفروى أو الى الشكل المحلول ، وذلك بتغيير درجة الحرارة أو بتركيز الايونات مثل الكالسيوم، وتستخدم أيضا البروتينات مثل الكولاجين ( للجيلاتين ) .

وقد تفلف الانزيعات أيضا ، بالرغم من أنهــــا تكون في المعتاد أكثر ثباتا على أسطح الجزيئات البوليسوية \*

وتفلف العقـــاقبر غالبـــا ، لمساعدتها على البقــــاه بحالة سليمة . أو لتوصيلها الى داخل جسم الريض \*

ومناك عدد متنوع من الادوية المالجة على البادد التي تبقى على حالتها ، والتي تاتي في جزيئات صغيرة داخل الكيسول ، هي بالفسل عقاقير مكبسلة : ويحتوى كل جزى، على غسلاف من المادة التي تتحلل ببط، حول كور من المادة الدوائية المسحوقة ، وبعد أن يتم تحلل صفا الغلاف في الأمعاء ، حيثت يستطيع الدواء الوصول ال جسم المريض ، وبتوفر قدر واقر من عذه الأغلفة ذات التخانات المختلفة ، يتمكن أخصائي المقاقير الطبية من اعداد الأدوية التي يتم إيصالها الى جسم المريض في فترة زمنية معينة ، وقد جربت محاولات أخرى بالنسسبة الى المقافير الحيوية ، بالرغم من ذلك فلم تؤد دائسا الى تتاثي طبية ، وكبسلة المعافير هي طريق المعافير هي طريق المعافير هي طريق المعافير على ذلك يمكن تناولها عن طريق المعدة ، وعلى ذلك يمكن تناولها عن طريق المه ، بدلا من تناولها عن طريق المعدة ، وعلى ذلك يمكن تناولها عن طريق المهم ، بدلا من تناولها عن طريق

الحقن - وكان اكتشاف الكيسلة شيئا أشبه بالكأس المقدسه ، أو الشيء النفيس الذي كان يسمى العلماء دائما في التوصل اليه لكن عذا الاكتشاف لم يؤت النتائج المرجوة منه حتى اليوم -

## التقنية الحيوية البيئية

#### ENVIRONMENTAL BIOTECHNOLOGY

التقنية الحيوية البيئية ، هو مصطلح عام يشمل أى منتج تعنى حيوى ، أو عبلية ، يكون من شانها خدمة البيئة ، ويقصد بهذا عاده التحكم ، التقليل أو نقل المخلفات ، التخلص من الملوثات الكيميائية ، أو الاقتصاد في استخدام الطاقة ، وعلى وجه الخصوص في الصناعة ، وبسبب الاهتمام السياسي الكبير بالبيئة ، فإن عددا من أنشطة التقنية الحيوية ، قد تم ادراجها في موضوع ، التقنية الحيوية البيئية ،

والتقنية الحبوية هي المجال المناسب لاظهار بعض الاعتصام للموضوعات البيئية رعلاقة الكائتات الحية بالبيئة (Ecology) ، وبالقارئة بالصناعات التقليدية الثقيلة ، فان التقنية الحيوية ، تسعى الى مصادر متجددة فعالة ، تتصف باستخدام عمليات منخفضة الطاقة ، ومواد ليست لديها القابلية لأن تكون خطرة ، وانتاج منتجات تتصف بانها مثل المنتجات الطبيعية ،

## وأهم الوضوعات التي تم بعثها في مجال التقنية الحيوية البيثية هي :

★★ تطوير مواد احلال قابلة للتحلل العضوى للدائن ، وعلى وجه الحصوص ، تطوير الساليب تقنيحيوية لصنعها ( انظير المواد القابلة للانحلال العضوى ص : ٣٥ ) .

★★ التخلص من المخلفات (waste disposal) : تطوير طرق پكتيرية للتخلص من المخلفات ، أو على الأقل التخلص من الجزء القابل للانحلال قيها ، يطريقة سريعة .

★★ استحداث حسادر طاقة بديلة : وبصفة خاصة الوقود الحيوى ، الغاز الحيوى ، وطرق الطاقة الشمسية ( انظر الوقود الخيبى ص : ٥٩ ، الغاز الحيوى ص : ١٦ الطاقة الشمسية ص : ٣٦٣ ) \*

ENZYMES

الاريمات

ان جوهر التقنية الحيوية التقليدية ، والسمة الاساسية ، للتقنية الحيوية الجديدة لاستنبات الجين ( الموروثة ) ، تأتى في استخدام الانزيسات ، ومن أجل الاستخدامات العملية ، يمكن اعتبار الانزيسات كبروتينسات حفازة ، بالرغم من أن الدراسات الحديثة قد أثبتت أن (رن 1) يمكن استخدامه مثل الانزيم تماما ،

وتستحضر الانزيسات بكميات ماثلة من عدد متنوع من الكائنات الحية ، يدا من الفروسات وحتى الحيتان و وبصفة عامة ، فانه يمكن استخراجها من بعض الكائنات العضوية ، التي تنتج الانزيم بالفعل ، أو من كائنات عضوية دقيقة تستنبت (cultured) ، تحت طروف معينة ، تنتج عن طريقها الانزيم ، أو تصدع من كائن عضوى ، يكون قد تم عندسته ورائيا من انتاج الانزيم ،

والانزيمات تستخدم على نطاق واسح في مجال التقنية الحيوية ، حتى انها توجد في موضوعات عديدة في هذا الكتاب ، والأصناف المديزة من الانزيمات التي تمت دراستها هي :

انزيمات سكر العنب ، انزيم أيسوهر الجلوكوزى ، انزيم السكر ، البروتاز ، الليباز ، وتندرج الانزيمات أيضًا في الموضوعات التالية : علية التحول البيولوجي ، هندسة البروتين ، انتاج الانزيمات عن طريق. عمليات التخير ، اليات الانزيم ، حجيرة التعديل ، بالاضافة الى الموضوعات الأخرى الجديدة ،

ويمكن تقدير قيمة الانزيمات المستخدمة في مجال صناعات التقنية الحدية من خلال الجدول التالي •

> تصنيع النســوجات ١٢ # صناعة الشروبات ١١

صنافة الخبر انظر: (Glycosidase) فرد & & التحول الحيوى ودد ا

انزینات آخری

★ هذه تشمل الانزيمات مثل TPA انظر منتجات الدم رقم : ٥١ -

٠٠٠ ( لعام ١٩٩٠ )

 منطقات البروتياز ، هي الانزيمات التقليدية ، بالرغم من أن الليبيزات المخللة للدهون قد بدىء في استخدامها بمقادير قليلة ، كمنطفات صناعية فني الوقت الحالي .

++ انظر انزيم ايسوم الجلوكوذي ، وانزيم السكر ، وتصنيع السكر العدادي ، والمركب المنتج للجلوكوز ،

به بروتیزات وسیللیوژات : وقد استخدم السیللیوز والامیلازات. فی تبییض وتنعیم القطن ( وعلی سسییل المسال لانتاج السراویل من طسراز (stone-wash) .

المجموع

 مجموعة متنوعة من المركبات المنتجة للجلوكوز من أجل تحسين خاصية العجين •

# رقم اللجنة الانزيمي ENZYME COMMISSION (EC) NUMBER

تاخذ كل الافزيعات ، اسما تنظيميا ، ورقما يحددها في الصياغة . الفنية " ( وقد يكون لها أيضا اسم عام ، مثل التربيسين ، أو الرنين ) . ان منه الاسماء تعطى لها عن طريق لجنة الانزيم . وتعتبر الاسماء والارقام اوسافا تنظيمية ، لما يقوم به الانزيم ، أن الرقم يتكون من أربعة أعلاد - يصنف العدد الأول ، الانزيم الى واحد من ست مجبوعات :

النائنة	الرقع
ا نزيات الاكسدة والاختزال (نقل لذرات H أو الالكترونات) .	- 1
الناقلات الانزيمية ( نقل مجموعات صغيرة بين الجزيئيات ) •	
انزيمات التحليل المالي	1.30
الليازات ( اضافة الى الروابط الثنائية )	- 3
الايسوميرازات	٠
الليجازات ( تكوين الروابط بين <sup>C</sup> وذرة أخرى ) باستخدام	3.
ثالث فوسفات الادينوسين ATP كمصدر للطاقة ) •	

وتنقسم كل من المجبوعات الى مجبوعات فرعية ، وتقسم المجبوعات الفرعية الله مجبوعات فرعية أخرى ، ويحدد المدد الأخير الانزيم ، ويصف الاسمام التنظيمي للتفاعل المحفر ، وبناء على ذلك يكون انزيم اللحمين المتسائل (creatine kinase) هو 2.73.2 EC 2.73.2 على آنه ينقل مجموعة من ATP الى اللحمين ، و 2.73 لأن المجسوعة هي المؤسفات ، و 2.73 تعنى المجبوعة الفرعية التي تنقل المؤسفات الى ذرة تتروجين ) ، لاحظ أن الفواصل المشرية تعتبر مهمسة ، حيت ان بعض نتروجين ) ، لاحظ أن الفواصل المشرية تعتبر مهمسة ، حيت ان بعض الاصناف الانزيمية لها آكثر من عشرة أرقام ، ويعتبر الاسمام التنظيمي phosphotransferase ATP: creatine الموسفات من ATP

مو نوع من الحساسات الحيسوية ، والذي يتم فيه تجمه انريم على سطح الكترود · وعندما يحفز الانريم تفاعله ، فانالالكترونات تنتقل من المفاعل الى الالكترود ، ويذا يتولد التيار · ( ويعتبر عدا مختلفا عن الأنواع الأخرى من الحساسات الحيوية الكهروكيميائية ، حيث يولد الانزيم منتجا كيميائيا متميزا ، حيض ، على سبيل المثال ، والذي يمكن الكشف عنه بعد ذلك عن طريق نظام الكترودي منفصل ) ·

### ويوجد نوعان من الالكترودات الانزيمية :

المقياس الأميرى : وفى هذه الحالة يحافظ على الالكترود بأن يكون قريبا من صفر الفولط ، حسب ما تستدعى النواحى العملية ، عندما يحفز الانزيم تفاعله ، تتساب الالكترونات عبر الالكترود ، وبذا ينساب التيار »

هقياس الفرق الجهدى : وفي هذه الحالة يستبقى الالكترود عنسد فولطية ، والتي تتعادل مع القولطية المتولدة عن طريق ميسل الانزيم لدفع الالكثرونات اليه ، وقد يتم هذا عن طريق تنشيط ضبط الفولطية ، أو بعسام توصيل الالكترود الى أى شيء آخر (كسا في حالة أجهزة الاسياب خلال الالكترود ، الجهاز مو الفولطية الضرورية لمنع أى تيساد من الانسياب خلال الالكترود ،

وعادة تنقل الانزيبات الكتروناتها الى الالكترود بطريقة غير فعالة ،
ولذا يستخدم مركب وسبيط ، لكي يكون طبقة فوق الالكترود ليساعده على
عملية النقل ، والوسائط المنصلة هي الانواع المحديدية المجديدة ، لانها،
تستطيع أن تحمل الكترونا واحام بسهولة عند الجهد الالكترودي المناسب
للاكسنة والاختزال الازيبي ، وهناك سلسلة أخرى من المواد الكيميائية
المحضوية تم استخدامها ، والمعادن العضوية ، أي تلك المركبات العضوية
التي توصل الكهربية ، تنبيء باستخدامها كمواد الكترودية ، وتم استخدام
الايتومرات إيضا ، وهي الموليمرات التي لها مجموعة مشحونة وتعتبر
بالالكترود ) ، ولكنها تلك البوليمرات التي لها مجموعة مشحونة وتعتبر
سلسلة تانوية ،

ويجب أن يجمد الانزيم على الالكترود بطريقة ما · وتشتمل الطرق العــــامة على : الامتزاز الفيزيائي · وفي هذه الحالة يشجع الانزيم على

الارتباط التقاطعي الكيميائي : ويرتبط الانزيم كيميائيا بالسطح الالكترودي ، ونادرا ما تقسوم بذلك كيميائيسات الانزيم ، ويتم وبط الالكترود لكي يعهد هذا السبيل ،

التجميد في مادة الجل : يخلط الانزيم بمادة بوليمرية مثل الاجاروز أو البوليا كريلاميد ثم يتم الارتباط التقاطعي الكيميائي مع الجل ... لمكون غلافا صلدا حول الالكترود ،

الاحتجاز خلف غشاء : وفي هذه الحالة يكون الالكترود داخل كيس صغير ، والذي يكون منفذا للبادة التحليلية وليس للانزيم \* ويظل الانزيم داخل الكيس \*

وقد ثم تطوير عدد هائل من الالكترودات الانريسية على العسامل وشهدت فترة الثمانينات موجة عارمة من الاهتمام بتطبيقاتها • ومع ان معظمها تقريبا قد أثبت فشله عمليا ، من ان يأخذ الصفة التجارية • أنَّ الاستثناء الوحيد الرئيسي كان الحساس الحيوى الجلوكوزي ، الذي يستخدم من أجل مراقبة داء البول السكرى ، والقليل منَّ الحساسات الطبية الأخرى يجرى حاليا تسويقها تجاريا •

### ENZYME MECHANISMS

## آليسات الالسزيم

ولما كان استخدام الانزيم واحدا من أهم المجالات التجارية بالنسبة الى التنقية الحبوية ، فان فهم طريقة عملها ، يعتبر جزءًا مهما من الأبحاث التى تدعم عسد التقنيسة ، وفي الواقع ، فان أحسد الأسباب التي جعلت الانزيهات تستخدم على نطاق واسع ، هو أن آلية عملها قد ثم يحثها منذ قرابة قرن تقريبا ، ويعتبر علم الانزيمات على تحو متناظر علما مدووسا لا حينما نقرن الحديث بعلم الوراثة الجزيئية كعلم حديث تسبيا ) . والأوجه النوعية التى تدرس كيفية عمل الانزيبات ، ركيفية تطويرها من أجل استخدام معين ، قد تم يحتها فى مواضع عديدة ، أن الابحاث الاساسية التى استخدمت فى هذا العلم ، تعتبر خارج مجال هذا الكتاب ، بالرغم من إنه توجد عدة مجالات بحثية ، والتى تستخدم تقنيات جديدة نسبيا فى علم الانزيبات :

التعديل الكيميائي: تغيير حمض أميني في البروتين الي حمض أحمد عن طريق تفاعله كيسيائيا ، وهمة اينتج عادة تغيرا في النشاط الانزيسي ، وارتا حسب التغير فانه يكون في غالب الأحبوال ، تغيرا الى الاسوا ، حيث انه يقلل من تأثير الحفز الانزيسي ، درجـة نوعيتـه ، أو كليهما ، وأحيانا ، قد يأتي التغيير ، بنتائج انزيم أكثر فائدة تجاريا ، وفي هده الحالة ، فأن البروتين المعلل ، يستخدم تجاريا ، وكيفما كانت المطريقة التي تغير بهـا الانزيم ، فأن النتيجـة تكون دائسا مهمة لمالم الانزيمات ،

عملية الجينات المتفيرة احيائيا الموجهة ما الموقع - تغيير حمض أهبنى آخر بواسطة التعديل الجيتى ويعتبر هذا الاسلوب أكثر سهولة من التغيرات الكيميائية ، لأن حمضا أمينيا ، قد يتعين من عمل تسلسل بروتيني ، أو علم بلوريات اشعة اكس ، يمكن أن يتغير بدرجة ملحوظة الي آخس ، قدريب الشبه ( أو غير مشابه بالمرة ) للحمض الأميني . ( انظر الجينات الطافرة الموجهة ما الموقع ص : ٣٦١ ) .

# انتاج الانزيمات بواسطة التغمر ENZYME PRODUCTION BY FERMENTATION

الانزيمات الصناعية قد يتم تصنيعها بالاستخلاص من المصادر الموجودة طبيعيا ، ويكون غالبا جزءا من حيوان أو نبات ، أو بواسطة انتاجها من الكائنات العضوية الدقيقة في عملية التخمر ، وتتطلب الطريقة الاولى اجهزة اقل ، لكنها عرضة للتغيرات الموسمية ، تقلبات الطقس ، التجارة الدولية ، و ( في الحالات القصوى ) الحرب ، والاضطرابات التي تهدد بوقف التوريد بينما توفر عمليات التخمر امكانية الإمداد المنتظم والصدر الذي يعتمد عليه للعادة ،

ان الانزيمات التي يعول عليها في معظهم الانتاج هي اساسه المنتجات السلمية وعلى ذلك فان جزءا من تكلفة انتاجها يعتبر مواد خاما والطاقة المطلوبة لانتاجها ( وصدا يختلف عن الانزيمات المستخدمة في المجالات المبحنية ، مثل الانزيمات التقييدية ، التي تنتج بكميات تقليلة نسبيا ، والتي تنتج بكميات المطلوبية المحالة المدربة لتصنيعها ، ( انظر ال د ن أ المعالج : القطع والادوات ص : ٣٣٩ ) ومكذا فان عملية التخمر الناجحة ، يجب أن تستخدم مواد تغذية ذات تكلفة أقل ، كائنا عضويا لايتطلب عمليات تسخين أو تبريد زائدة ، وتلك الكائنسات التي تنتج كيات كبيرة من الانزيم ،

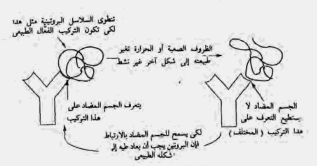
الدعامات الفقائية التموذجية هي النشا المتحلل بالماء ، المولاسيات ، مصل اللبن الحليب ، من أجل الكربون ، دقيق الصدويا ، جريش الاسماك ، اللم ، جريش بفور القطن من أجل النتروجين وبالنسبة للانزيمات ذات القيمة العالية ( التي تستخدم كعقاقير على سبيل المثال ) ، ان بعض هذه المواد المفنية ( أي التي تستخدم لتلقيم جهاز التخمر ) ، تعتبر غير ملائسة حيث انها تحسوي على مواد تفرة غير قابلة للاذابة ، والتي يجب التخلص هنها بشدة من المنتج النهائي ، ويجب مراقبة طروف التخمر من أجل تحسين انتساج الانزيم ، والتي تضمل على الاس الهيدووجيتي ، الاكسجين ، تاتي اكسيد الكربون ، التهوية ، درجة المرادة ، الانارة ، ولما كانت بعض الانزيمات تغير من طبيعنها الخاصة على الاسطح ، أو قد تتركز عليها ، على شكل رغاو ، بالإضافة الى ذلك ، قان العديد من الانزيمات التي تنتج عن طريق البكتيريا ، يتم حثها وكبحها بواسطة مواد كيميائية معينة ، أن المحتات يجب أن تطهر ، كسا يجب التخمر من الكوابح في عملية التخمر ، اذا كانت هناك حاجة الى أن يكون الناتيم منها .

العديد من الانزيمات الصناعية يتم بيمها على انها مستحضرات خام تماما ، يداخلها خليط من البروتينات ، وهذه البروتينات قد تم تحضيرها عن طريق قصل الحلايا من حساء التخير ، ثم يتم تنقيمة البروتين جزئيا من السائل بواسطة الترسيب، ، والترشيح الفائق ، أو بأساوب مشابه ، ( انظر موضوع التخليق ص : ٧٤٢) ،

# تثبيت الانزيم باستغدام الأجسام المضادة

### ENZYME STABILIZATION USING ANTIBODIES

وهذه هى طريقة لتتبيت البروتينات ، والتى تكون عادة انزيبات ، من طريق ربطها بالأجسام المضادة " بعض الانزيبات يتم تثبيتها مائتى موة بواسطة تجيعها مع جسم عضاد ، أى أن العمر التصفى لنشساطها الانزيبي يمكن مضاعفته ( من خسس دقائق الى ست عشرة ساعة ، في حالة الاميلاز الفا على سبيل المثال ) \* ويجب اختيار الأجسام المضادة ، بحيث لا تميق الموقع التشط للانزيم ، والا فان البروتين سيثبت ولكنه يصبح عبر نشط كمادة خازة : ولذلك فانه يستخدم عادة الأجساد المضادة الحديث أحادية والتي ترتبط بقطع معينة من سطح البروتين .



شكل ٢٠ تثبيت الأنزيم باستخدام الأجسام المضادة

وتنجع العلية ، لأن الأجسام المضادة ترتبط بالبنية النشطة للانزيم ، واذا حاول الانزيم ان يتعلل الى بنية غير نشطة ، فانه لن يتعلل للانزيم ، واذا حاول الانزيم ان يتعلل اليضا من كل الأجسام المضادة المحيطة به . ويتطلب هذا طاقة أكبر ولذا فلن تعتبر عملية بطيئة نسبيا وتستخدم طريقة التثبيت بالأجسام المضادة في تثبيت الانزيم المستخدم في أغراض اختبارات التشخيص الطبية ، ان الأجسام المضادة ، تعتبر مكلفة جدا لهذه العملية ، عندما تستخدم تعملية روتينية للانزيسات المستخدمة في العمليات ذات الانتاج الكمي ، ( انظر الرسم : ٢٠ ) ،

### EXPRRESSION COMPARTMENT (INCLUSION BODIES)

ان الحسول على بروتين من خلية مطعمة ، يعتبر أمرا واضحا نسميا ، حيث توجد سلسلة كبيرة من متجهات التعبير ، والتي يمكن بواصطتها ، استنساخ الجين المناسب ، بالرغم من أن البروتين يكون غالبا منتجا بشكل لا يروق المهندس الووائي ، ويعتبر عدا غالبا ملمحا يوضح المكان الذي يصنع فيه البروتين ،

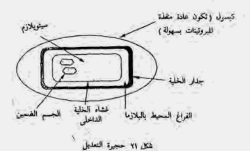
الإجسام الضمينة : وهي الجزيئيات الكثيفة من البرودين ، التي تتكون داخل البكتيريا و ( الى حد ما ) الخلايا سوية التنوى ، عندما تجبر الخلايا على صتع كميات كبيرة من البروتين ، وتكون البروتينات غالب متصالبة أو فاقدة لطبيعتها ، بحيث لا تصاح للغرض منها ، وكانت الإجسام القمينة مصدر ضرر كبير في بداية طرق انتاج الدن أ المطم ، لكن المهارة الطلوبة لاستغلال الفسيولوجية البكتيرية ( الطريقة التي تنمه بها ) لتجنب الأجسام الضمينة ، تعتبر متطورة الآن .

عندما تحصل على بروتينك ، كجسم ضمين لا يعتبر كارتة ، ان هذه البروتينات ، يمكن اعادة طبها عن طريق اذابتها في مطهر ، أو محلول (chaotropic agent) ، تم التخلص تدريجيسا من المطهر عن طريق البز النشائي ، وباستخدام الدارى المناسب ، فانه يسمح للبروتين بأن إماد طبه بشكله الصحيح ، بالرغم من أن ذلك يعتبر نوعا من السحر (black art) ، ولا يغلم في غالب الأحوال .

التعديل السيتوبلازمى: انه بتحديد المكان الذى يتوجه البه البروتين، فإنه سيظل موجودا فى السيتوبلازم ( وهو الفراغ الموجود داخل جدران الخلية ) • معظم البروتينات يتم تعديلها فى السيتوبلازم - بالرغم من ان هذا المكان الذى تتكون فيه الأجسام الضمينة ، وهو أيضا المكان الذى لايوجد به آلية نشطة لتحلل البروتينات الشاذة ، وبالقدر الذى يهتم فيه بالخلية ، فإن البروتين المهندس ووائيا يصبح شاذا ، ولذا فإنه يتحلل بسرعة كبيرة داخل السيتوبلازم ، ( وتعتبر هذه حقيقة بالنسبة للبروتينات الصيغرة أو البيبتيهات - بينا تعيل البروتينات الكبيرة الى تكوين الإجسام الضمينة ) ،

الفراغ المحيط بالبلازما : وهو الفراغ الموجود بين غنسا الخلية والجداد الخارجي للخلية في البكتيريا \* المديد من البروتينات التي تغرز (انظر الافراز) ، ينتهي بها المطاف في هذا المكان \* ومن سيرة ذلك انها تخرجهم بعيدا عن السيتوبلازم ، لكنها لا تطلقهم بحريتهم في الرسط (وعلى ذلك يمكن جمعهم بسهولة بواسطة جمع الخلايا ) \* بالرغم من أن الفراغ المحيط البلازمي له مجبوعة من الانزيبات الهاضمة ، والتي تستطيع تحليل البروتينات ، تعتبر موجهة الى أنواع مختلفة تعساما من جزى البروتين ، عن الأنواع السيتوبلازمية \*

انظر الرسم : ٢١ •



### EXPRESSION SYSTEMS

## تقلم التعيسر

عادة يكون الجمين السننسخ عاطلا : حيث انه لن يؤدى وظيفت المادية داخل الحلية الضيفة ، طالما كان خارج بيئته الجيئية العادية : ان نظم التعبير ، تعتبر مجموعات من المضيف والمتجه ، والتي توفر البيئة الجيئية ، التي تجعل الجيئ يؤدى وظيفته في الخلية المضيفة – ويعتي عدًا عادة انها تصنع بروتينا عند مستويات عالية .

وحيث ان صنع العديد من البروتينات الغريبة ، يعتبر مهلكاً للخلية المضيفة ، قانه توجد تغيرات عديدة في موصوع المتجه التعبيري الذي يمسح بزيادة مستوى البروتين المسنوع من الجن المستنسخ :

النظم الحالة : هنا يعمل تعبير الجن المستنسخ بواسمطة الحد ، بحيث تستطيع الخلايا أن تنمو في أعداد كبيرة ، ثم تستحت بعد ذلك الصبع البروتين \*

نظم التكبير : وتسمى أيضا بالمتجهات ذات وقم النسخ العالى وعادة تكون البلازميدات والفيروسات التى تصنع منها المتجهات ، موجودة نى نسخ قليلة فقط لكل خلية -

وتوجد متجهات الرقم العالى في المتات من النسخ \* وكلما ازدادت الجيئات أدى ذلك الى انتاج بروتينات اكثر \* ويمكن حصل الزيادة في عدد الجيئات زيادة شرطية ، وعلى صبيل المثل \* ارتضاع في درجة الحرارة ، وبذلك تنمو الخلايا المضيفة في درجة جرارة واحدة ، ثم يكمل النقص بالل دن أ والبروتين المستهدف في درجة حرارة أخرى \*

بلازميدات النسخ العارية : ومذا هو الامتداد المنطقى لنظام التكبير عندما ترداد دوجة الحرارة ، فإن النظام الطبيعي الذي يتحكم في كمية الد ن أ البلازميدية الموجودة ، يتحطم ويستمر البكتير في صنع د ن ا بلازميدي الى أن تنفد المادة التي يصنع منها البلازميد ، وتكون النتيجة خلية مليئة بالبلازميد ، ومن ثم من حيث المبدأ بمنتجها الجيني .

متجهات الافراز : وهى تلك المتجهات التى تسمح للبروتين المنتج من الجين المستنسخ بأن يفرز من الخلية • وقد يكون ذلك مفيدا جدا فى عملية التقنية ، عندما تزال كل البروتينات الأخرى من الحلية الضيفة مع الخلية نفسها ، لكن هذه العملية لا تنجع دائما ، لأن البروتين المستهدف . المتحلل فى المحلول ، لا يكون مستقرا ، أو لا يكون قادرا على الافراز بكفارة •

وحتى مع خلية مضيفة ومتجه ، واللذين يعتبران متناغين مع الجين الذي ترغب في تعبيره ، قان الحصول على مستويات عالية من النعبر ، يعتبر أمرا صعبا ، أن الحصول على جزء في المائة من البروتين الخلوى ، يعتبر عدفا بحثيا ومن السهل الحصول عليه ، في حين أن الحاجة ألى ١٠٪ أو أكثر من البروتين المستهدف ، والذي يعتبر ضروريا من أجل الانتاج الاقتصادى ، ليس لأى منتج ولكن للبروتينات الغالية من أجل الانتاج الاقتصادى ، فيد المرئية من هذه المستويات العالية من البروتين في الخلية نفسها ، ويتطلب من عالم التقنية الحيوية ، بأن يتجه الى نظام تعبير آخر ، ويكون الانتفال غالبا عن البكتيريا الى الخميرة أو الى خلاط الندمات ،

والمشكلة السائدة الأخرى مع نظم التمبير هي تكون الأجسام الفسمينة ، حيث يتراكم البروتين على هيئة كتلة غير نشطة ، غير قابلة للنوبان داخل الخلية ، فضلا عن تكونها في شكلها الأصلى النشط .

وعلى ذلك فان الحصـــول على أقضـــل آداء في أى نظام تعبير ، يتطلب معرفة على قدر معقول بكيفية عمل الآلية الداخلية ( فسيولوجيتها ) للخلبة المصـــهة \*

والمدخل الحديث لتعيير البروتنات الغريبة عو باستخدام الحيوانات العابرة للجين ، وفي هذه الحالة ، فانه بدلا من البكتير أو الخيرة ، فان الخلية الثديية تعتبر الحاملة للجين الغريب ، والذي يوصل بمقامة الجين من أجل الزلال اللبني (Lactalbumin) ، الذي يعتبر المكون الأساسي لللبن ، ويعدل الحيوان تركيب الجين في الغدد الثديية ، ويفرز البروتين المعالج بطريقة نقية نسبيا من داخيل اللبن ، وتعتبر شركة Genpharm من الشركات المتخصصة في انتاج البروتينات العقاقيرية في هذا المجال ، ونسمى البروتينات العقاقيرية للجين ، ونسمى البروتينات العابرة للجين ، احيانا ب ، فارمنج ، ،

انظر أيضـــا الحجيرة التمديلية ص : ١٧٠ ، التخليق ص ٢٤٢ ، الافراز ص : ٣٥٩ ، والحيوانات العابرة للجين : التطبيق ص : ٣٨٩ ،

## عمليات التغمس

التخمير ، بمعناه المحلد ، هو التغير الاحياش للكائن المضوى الدقيق .
تحت ظروف لاهوائية ، وعلى ركيزة كربونية ، بالوغم من أن هذا التعريف .
تد امتد ليشمل نمو الميكروبات في سائل تحت أى ظروف ، ونمو الخلابا .
بكميان صغيرة في طبق برتى أو في مستنبت خلية ثديية على حجم صغير .
يسمى بالتحضين ، وحل محله ( بطريقة غير مدهشة ) في محضر .

وتوجد هناك ثلاث طرق يتم عن طريقها اجراء عملية التخير ويصاحب كل منها هصطلحات متنوعة \* وفى جميع الحالات فسانه توجد بعض المصطلحات المشتركة ، للنمو البكتيرى ، مثل زمن التضاعف البكتيرى (الوقت المطلوب لمضاعفة عدد البكتيريا هناك ، انظر موضوع لمو الحلية) ،

المصطفحات العامة : بالتسبة لجميع عسليات المفاعل الحيوى ، ان أول شيء يتم هو أن يكون المساعل معقما ، ويمكن اجراء ذلك بواسطة البخار ، المواد الكيميائية ، الغسيل ، أو بالجمع بين عده الطرق - وتبدا بعد ذلك عملية التخمر بالتلقيع (inoculum) ، لعينة نامية نشطة من الكائن الذي يتم استنبائه ، وتستمر بعد ذلك عملية التخمر تبعا لاحدى الطرق التالية :

التخير بالعبوة : وفي هذه الحالة يملا المفاعل بركيزة غذائية معقمة وتلقح مع الكائن العضوى الدقيق ، ويسمح للمستنبت بالنيو ، الى أن لا يصبح هناك مزيد من المنتج يجرى تخيره ، وفي هذه الحالة يتم جمع الناتج من المفاعل وتنظيفه لاستقبال الدورة القادمة ، ويجتاز المستنبت مرحلة الومن ( عندما تتكيف الكائنات مع البيئة المحيطة حولها ) ، وتبدا النيو الدليلي ، عندما تتمو في أعداد كبيرة ، المرحلة الثابئة ، عندما تتوقف الكائنات عن النيو ، ثم المرحلة المبتة ، وحسب ماهية المنتج ، فإن الجزء الكائنات عن النيو ، ثم المرحلة المبتة ، وحسب ماهية المنتج ، فإن المجزء المقيد من دورة النيو ، قد يكون أية مرحلة من المراحل الأدبع ، بالرغم من ال المرحلة المقيدة عادة هي مرحلة النمو أو المرحلة الثابتة .

المستنبت المستدر : وهذا هو الامتداد المتطقى لتخمير التغذية العبوية وفي هذه الحالة يتم تفذية المخبر بالمادة الغذائية باستمرار ، في نفس الوقت الذي يتم قيه التخاص من وسط المستنبت باستمراد أيضا · وهذا النظام له بعض الميزات عن نظم التغذية العبوية ، لكنه أيضا يصعب التحكم فيه · وهو بصفة أساسية المفاعل الكيميائي ذو الحجم الكبير ·

ويمكن تصنيف عمليات التخمير حسب الزمن الذي يصنع فيه المنتسج :

تخمير النوع الأول \_ يصنع المنتج من التغير الاحيائي الأولى "

تخمير النوع الثانى \_ يصنع المنتج من التغير الاحيائى الثانوى ، في نفس الوقت الذى يتم فيه التغير الاحيائى الأولى ( أى عندما تكون الخلايا في مرحلة النمو ) .

النوع الثالث : يصنع المنتج بواصطة التغير الاحيائي الشانوى ، في وقت مختلف عن التغير الاحيائي الأولى ( أي أثنناه المرحلة الثابثة أو الميتة للمستنبث ) .

وأخيرا يمكن تصنيف التخمير حسب الطريقة التي ينظف بها المخمر ء

النخس ( المقم ) المطهر : ويتم فيه استبعاد جميع الكاثنات العضوية الأخرى بواسطة عالم التقنية الحيوية · وتعتبر هذه الطريقة الى حد بعيد من اشهر الطرق ·

التخبر الجماعي : وفي هذه الحالة ، تتم زراعة مجموعة من الكائنات العضوية مع بعضها ، بدلا من كائن عضوي واحد \* ولكي تنجع هذه الطريقة ، فإن الكائن العضوي ، يجب أن يكون معتبدا على كائن عضوي آخر \* والا فإن أحد الكائنات ، سيفوق عددا ويسود المستنبت \*

عمليات التخمر المحمية : وفي هذه الحالة لا يتم تطهير المستنبت ، لكنه يعمل ، على أساس أن ينمو أحد أنواع الكائنات المضوية فقط وعلى ذلك تصبح عمليات التخمير عند درجات حرارة عالية ، وعند أقصى أس هيدروجيني ، أو بركائز يكون من الصعب تأييضها ، سوف تميل فقط الى مؤازرة الكائن العضوى الذى يسمى اليه عالم التقنية العيوية ، وبذلك يتم التخلص من مشكلة استبعاد الملوثات .

# ركائز التغمير FERMENTATION SUBSTRATES

يستخدم العديد من المواد كغذاء لنمو الكائنات العضوية الدقيقة .
وهي التي يطلق عليه بالركائز (substraies) وتعشاج عملية التخدير
الى الركيزة مع مواد الاثارة سويا بالإضافة الى المواد الكيميائية ، حتى تصبح
عملية التخدر سهلة (مثل العوامل المضادة للرغوة ، لوقف تكون الرغوة) ،
تشكل جميعها وسط الخلية .

ويمكن تقسميم الركائسز الى تلك الركائز التي توفر الاسساسيات المختلفة للحياة : مصدر كربون ، فتروجين ، و ( في حالة التخمر الهوائي ) الاكسجين • وعامة تكون الركائز الكربونية هي المامة الاكثر تكلفة على الاطلاق • ومن بين الركائز الكربونية الشائعة ما يلي .

المولاسيات: وهو المنتج الثانوي من عملية تنقية السكر الذي يعتوى على معظم المادة من بنجر السكر أو قصب السكر ، التي لا تعتبر سكرا ، ويعتبر المولاس من أرخص الركائز المتاحة ،

خلاصة المولت : يصنع السعير المخمر بواسطة نقعه في الماء ٠

النشبا والدكستوان : ويصنع متعدد السكريات غالبا من المعاصيل الرخيصة ــ مثل البطاطس •

السيلليوز : ينتج العالم ١٠٠ بليون طن من السيلليوز في العام ، وبذلك يعتبر السيلليوز من المواد الحام الفعالة لعمليات التخير ذات الانتاج الكبيرة · لكن القليل من الكائنات العضوية هي التي تستطيع تجليله ·

مصل اللبن : وهو منتج ثانوى من عمليات تصنيع الالبان أ ان هذه المادة تعتبر رخيصة لكن عملية تخزينها ونقلها تكون مكلفة ا

الميثانول : وهي مادة رخيصة جدا ، ويتم استخراجها من تصنيع البترول ، ولكنها لا تحتوى على النتروجين ، وهناك عدد قليل فقط من الكائنات العضوية الذي يستطيع النمو على هذه المادة ، وبالمسلى يمكن استخدام الايتانول ( الكحول ) ، لكن المنتج الذي يستخدم عادة لعملية التخمير هو الايثانول ،

البترول :

بعض مركبات البترول الخام ، كعصدر للركائز الكربونية ، الا أن استخدامها تجاريا يرجع الى اسعاد البترول .

وتشتمل الركائز النتروجينية على ا

الأمونيا : غاز له رائعة نفاذة ، وينتج كسلعة حجمية للصناعات الكيميائية وتستخدم معظم الكائنات العضوية الأمونيا ، وأحيانا يمكن تحويلها الى أملاح الأمونيا أو الى اليوريا لسهولة تناولها .

شراب الأذرة الحاد : وهي البقايا المتخلفة عند صنع النشا من الأذرة -

بروتين الصويا : وهو البروتين المتبقى عنه استخلاص الزيت من دُول الصدويا ؛

خلاصات الخيرة : وتصنع من بقايا الخيرة الناتجة من عمليات التخير الصناعية ، وهي تعتوى على جميع المواد الفيرورية للنمو الميكروبي.

البيبتونات ، الكازين المتحللة بالما : وهي اللحوم المهضومة جزئيا أو بروتينات اللبل على التوالى \* والبروتينات المستخدمة عادة هي المتخلفة من صناعة الغذاء \_ مع أن هذه المواد لا تزال مصدو مكلفا للنتروجين -

## تصنيع الفداء باستغدام الانزيمات FOOD PROCESSING USING ENZYMES

أحد الاستخدامات الرئيسية الانزيمات ، يثم في صناعة الفذا .

ال صناعة العذاء بصفة تقليدية تعتبر صناعة حفظية ، وتفضل دعم المواد والعمليات الحالية ، الا اذا أعظت عمليات جديدة معيزات مهمة ، ومع ذلك ، فأن التقنية الحيوية ، قد قدمت سلسلة من الانزيمات يتم استخدامها في تصنيع الفضاء ، ومن بين هفه الانزيمات : البروتيزات ، الليبيزات ، ومسلسلة من الامليزات والجليكوسيدات ، انظر موضوع الجليكوسيدات ، الليبيزات ، الليبيزات ، الليبيزات ) الليبيزات ، الليبيزات ، الليبيزات ) الليبيزات ، الليبيزات ، الليبيزات ) الليبيزات ، الليبيزات ) الليبيزات ، الليبيزات ، الليبيزات ، الليبيزات ، الليبيزات ) الليبيزات ، الليبيزات ، الليبيزات ) الليبيزات ، الليبيزات ، الليبيزات ) الليبيزات ، اليبيرات ، اليبيبزات ، الليبيزات ، اليبيزات ، اليبيز

وتستخدم الانزيات بصفة عامة ، للتحكم في شكل ، طحم ، ومظهن العلماء ، والى حد ما في القيمة الغذائية · وتستخدم الامليزات في تحليل

السكريات العدادية المعقدة ، التي يكون مصدرها من السوائل اللزية أو الوجلات الصلية و وليست لها نكهة قوية ، لكي تبسط السكريات التي تكون المزيد من المحاليل السائلة والمداق الحلو ، وتستخم البروتيزات في تطرية بروتينات اللحوم ، وخصوصا الكولاجيناز ، الذي يقوم بتحليل الكولاجين ، وهو البروتين الرئيس في النسيج القمام مثل الغضروف في اللحوم ، ومن البروتيزات المستخدمة كثيرا الانفحة ، التي تقوم بتحليل بروتينات اللبن ، وبدلك تجعلها تتجبن ، مكونة أساس الجبن : والانفحة القطرية تستخدم حاليا على نطاق كبير في صدناعة الجبن : وتستخدم البروتيزات إيضا في تنقية البيرة ، واحدات حالة التخير لصناعة الخبز ،

تضاف عده الانزيات غالبا الى الطعام ، أثناء عبلية تصنيع الطعام وعلى ذلك يمكن التحكم في كبية الانزيم المضافة ، ومرحلة التصنيع التي تؤثر فيها وصدة الانزيسات تسسى بالانزيسات الخارجية الدو (exogenous enzymes) ، ويحتوى الغذاء أيضًا على نوع آخر من الانزيات تسمى بالانزيات الداخلية النبو (endogenous enzymes) ، ومي تلك الانزيات الداخلية النبو (endogenous enzymes) ، ومي تلك تعتبر أيضًا مستولة عن التغيرات التي تحدث في شكل ، مذاق ومظهر الغذاء عند تصنيمه ، لكنه يصعب التحكم فيها ، ويساعد انزيم الليناذ على الاحتفاظ بخصائص والحجة البصل ، لكنه إيضًا يمكن أن يكون طعا لادعا قي نفس الطعام ،

ويستطيع علماء التقنية الحيوية ، المساعدة في تطوير انزيمات غفاء جديدة عن طريق اكتشافها أو عن طريق عندسة الانزيمات ، تتناسب بشكل أفضل مع عمليات التصنيع الأخرى ، التي يجب أن يسلكها الغذاء ، مشل الطبخ أو التعليب • وقد تساعد هذه التحسينات على جعل صده الانزيمات أكثر ثباتا أمام الحرارة أو الأحماض ، أو تجعل من السهل التخلص منها بمجرد قيامها بوظيفتها ، على صبيل المثال ، عن طريق تجميدها بشكل عقد أو اعمدة ، بحيث انه يمكن فصلها من وسائل الطعام ، أو من مكونات الطعام بسهولة •

وكانت الأنفحة من أول الانزيمات المهتفسسة وراثيا ، عن طريق الد د ن ا المعالج ، والذي تست الموافقة عليه من أجل الاستخدام الفذائي : وقد استنسخ بواسطة أبحاث متعاونة وقامت شركة (Dow Chemicals) بتسسويقه - وكما هو مطبق بالنسبة للمنتجات العقاقبرية في الولايات المتجدة ، فإن الد FDA تفرض رقابة صارمة على استخدام الانزيمات الجديدة

في المجال الغذائي ، وخصوصا تلك الانزيمات المصنعة عن طريق الهندسة الوراثية ، وتعتبر الموافقة على المادة الغذائية في الولايات المتحدة الأمريكية اشارة خضراء للسلطات الاوربية ، بأن المكون الجديد للغذاء آمن صحى ومناك عدد كبير من المكونات الغذائية تمت الموافقة عليها في الشرق الافضى وخصوصا اليابان ، عن تلك الموافقات التي سمح بها في الغرب .

### التجميد \_ التجفيف \_ التجفيد FREEZE-DRYING

وهذا الاسلوب يعتبر شائها ويسمى أيضا بالتجييد الجاف ، ويستخدم من آجل حفظ الجزيئيات الحيوية ، والكائنات العضوية الدقيقة ، ويتم تجميد العينة غالبا في سائل يحتوى على مادة آخرى مثل سكر اللبن (Jactose) ، أو السكر المتبل الذي يوجد في الخبيرة وبعض الفطور (trebalose) ، الذي يصل على تثبيتها (ويسمى السواغ) ، ثم توضع العينة بعد ذلك في غرفة ملحقة بمضخة فاكبومية ، واثنا ما تكون العينة لا تزال متجدة ، يتم تفريع الغرفة ، ويتسامى الثلج بشائير القراغ (أي يتحول مباشرة الى بخار دون أن ينصهر ) ، ويتم التخلص من بخار الله ويحتجز في ( مصيدة ياردة ) ، وبعد فترة سيكون تم التخلص من كل الما الموجود بالعينة ، وها يتبقى يكون عبارة عن مسحوق أو كريات من المادة "

ويستطيع جهاز التجميد \_ التجفيف التجارى أن يضبط درجة المرارة وضغط الغرفة القاكيومية بدرجة كبيرة ، ويمكنه أن يسخن العينات لكي تتجمد \_ جافة أثناء المراحل الأخيرة ، للتخلص من بقايا الماء المتخلفة . ومع أن من المكن توصيل قارورة بسهولة تعتوى على عينة مجمدة بمضخة فاكيومية غالبا ما يكون كافيا من استخدامات التجميد \_ النجفيف في مجال الإيحاد "

وتعتبر طريقة التجعيب \_ التجفيف هى الطريقة القياسية لحفظ الكائنات العضوية السقيقة لفترة زمنية طويلة - وتعتبر أيضا طريقة مفضلة لتشكيل العقاقير الحيوية ، حيث ان هذه العقاقير البروتينية ، ليست فى الخالب ثابئة تماما فى المحلول المائى - ان المستحضر البروتيني المجمد \_ الجاف الجيد يعتبر مادة خفيفة زئبقية ، والتي عندها يضاف اليها الماء او الماذة المخفقة ، تذوب فى الحال تقريبا .

### العقاقر الحيوية الاندماجية

### FUSION BIOPHARMACEUTICALS

تم تطوير العديد من البروتينات المقافرية الحيوية ، التي تعتبر بروتينات الدماجية ـ أي أنها المنتج المكون من اثنين من الجيبات ، اللذين المنعجا مع بعضهما ، بحيث أن البروتينات التي يشفران عنها متصلة من الطرف الى الطرف \* أن معيزات هذه البروتينات كمقافير :

تكون لها خاصية التكامل والتعاون النشاطى في جزى، واحد وعلى ذلك فائه عند لما يرتبط الجزى، بخليسة ، فائه يقوم بعملين في نفس الوقت - وحتى نحصل على نفس التأثير من كلا الجزيئين ، فأن ذلك يتطلب الكثير من كليهما ، لزيادة احتمال أن كلا منهما سيرتبط في الحال مع خلية واحدة .

أن النسائير السبيء أو الثبات الضعيف لأحسد الجزيئيات يقابله التأثير الانضل من الجزيء الآخر .

يعمل أحد الجزيئيات كالية هدف ليحضر الجزى، الآخر إلى الموقع الذي يتم فيه التأثير

ومن أمشاة هذه البيبتيات الاندماجية هو الجزيء المشترك (CD4-IgG) والذي قامت شركة جيئتك بتطويره كعلاج للابدز، وعقار (CD4-IgG)) المسانع الاندمساجي تان العقسار (CD4-IgG)) المسانع الاندمساجي تان العقسار (CD4-IgG) المدنع الزنباط فيروسات الايدز مع الخلايا ، وهو اكثر استقرارا في الدم عن جزى CD4 تفسه ان العقارين GM-CSF و ، قسلة لهما تأثيرات متعاونة لائارة النخاع العظامي لكي ينتج خلايا اللم البيضاء بحيث انه عند ربط الاثنين صويا ينتج مركب قوى اكثر فاعلية من الجزيئين منفصلين الرغم من ذلك فائه لم يصل أي من هذه المركبات الى مرحلة الاستغلال كمقار حتى الآن ،

انظر أيضًا البروتين الاندماجي، السميات المناعية ، ص ( ٢٤١ ) .

البروتين الاندماجي

FUSION PROTEIN

البروتين الاندماجي ۽ هو البروتين الذي يكون فيه جزء من سائسلة الاحماض الامينية قادما من أحد التسلسلان البروتينية والبعض قادما من تسلسل بروتیتی آخر • ان کلمة بیوتکنولوجی ، تعتبر کلمة انسماجیة . حیث البیو من البیولوجی انسم مع التکنولوجیا .

وتنتج البروتينات الاندماجية عن طريق وصل جين أحد البروتينات. مع جين مجاور أو داخل جين بروتين آخر : ويتعرف الجهاز الوراثى على الجين المندمج على أنه جين واحد ، وبهذا ينتج البروتين الاندماجي .

وتستخدم البروتينات الاندماجية في عادد من تطبيقات التفنية الحسوبة :

لاضافة علامة ارتباطية ليروتين -

لانتاج ببيتيد كجز، من بروتين أكبر ، والذي يتم بعد ذلك قطعه بعد أن يتم صنعه بالاستنساخ "

لانتاج بروتين ذي خصائص مشتركة لاثنين من البروتينات الطبيعية " ( مثل الجسم المضاد الكبيري ) \*

لانتاج بروتين له نشاطان مختلفان في طبيعتهما ( الانزيمات من اجل تقل الركائز أو كعقاد حيوي اندماجي ).

وفى التطبيق العملى ، يتم تعديل العديد من البروتينات كبروتينات اندماجية خلال الابحاث · ومن المكن وصل جين في بروتين له فاعلية مؤثرة في وسط جين آخر ، عن طريق وضعه بطريقة سليمة تماما خلف تسلسل منشط ، بحيث انه يعدله كبروتين ، بدون اضافة أحماض أمينية ·

انظر أيضا العلامة الارتباطية ، العقار الحيوى الاندماجي ٠

### نقسل الفسان

احد الخصائص المهمة لجهاز التخبر، هو المعدل الذي ينتقل فيه المفاز من المرحلة الغازية الى مرحلة المحلول . ويتحدد المعدل الذي تتايض فيه الكائنات العنسوية داخل جهاز التخبير ، يمعدل سرعة امداد هذه الكائنات بالاكسجين ، او المعدل الذي يتم فيه اذالة ثاني أكسيد الكربون، الامونيا ، أو المخلفات الغازية الأخرى ، وتهدف الأوجه العديدة لتصبيم المخبر على تحسين معدل النقل هذا ،

وتوجد هناك عدة طرق اسماسية • والفقاعات الاصغر من الغاز لها مساحة سمطعية آكبر لكل وحدة حجم ، وعلى ذلك ينتشر الغاز خادجا من تلك الفقاعات بمعدل أسرغ • ومن ثم فكلها استطعنا جعل الفقاعات بضورة أصغر ، مساعد ذلك على دمج الاكسجين بصورة أسرع • والرشائي (sparger) وهو مجموعة المواسير التي تقوم بتوصيل الغاز الى قاعدة خزان المخمر ، هي المسلولة عن تشكيل مساد الغاز على هيئة فقاعات ، وضمان توزيعه بصورة منتظية بكامل حجم المفاعل •

والطرق الأخرى التي تعمل على نقل الغاز يصورة سليمة ، تعتمه جبيمها على زيادة سعلع السائل المتلامس مع الغاز ، وبجعل الغاز على هيئة فقاعات خلال السائل ، ويؤدى الى انتشاره \_ وهناك طرق أخسرى تعتمد على رش السائل ، كان يكون على سبيل المثال على هيئة طبقة رقيقة ( في بركة ) ، أو في البوية مسامية رفيعة ،كما هو الحال في المفاعل الحيوى ذي النسيم المجوف ( (hollow fibre bioreator ) .

### GEL ELECTROPHORESIS

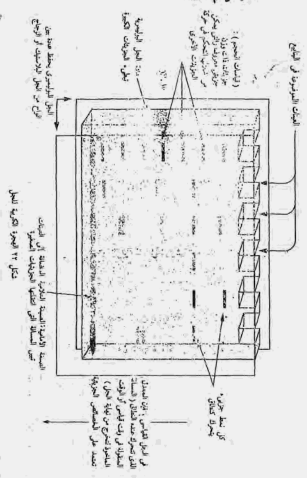
# الهجرة الكهربية للجل

الهجرة الكهربية للجل ، هي احدى الطرق التحليلية الأكثر شيوعا في الكيمياء الحيوية والبيولوجيا الجزيئية · توضع العينات في احد طرفي طبقة من الجل البوليسرى ( أى مادة شبيهة بالجل ) . ويعمل التياد الكهربي عبر الجل على جنب الجزيئيات من خلاله \_ وتستطيع الجزيئيات الصقيرة أن تمر من خلال الجل يسهولة تماماً ، وبذلك تنتقل الى الطرف الآخر بسرعة . وهكذا تنقصل الجزيئيات اساسا تبعا الى قطرها .

وتستخدم أعداد كبيرة من المواد في صسنع الجل ( مادة هـ الامية أو صلبة تتشكل من محلول غرواني ) ، ويعتبر الأجادوز أحـه المواد الشائمة الى حـه بعبه ( بالنسبة الى د ن أ وال ر ن أ ) والبولياكريلاميه ( بالنسبة الى الد ن أ قي تسلسل الد د ن أ وللبروتينات ) والجلات المسنوعة من البولياكريلاميد يسمى غالبا بجل اله ( page) - الهجرة الكهربية للجل البولياكريلاميد ، ويستخم المديد من المواد الكبيائية لتساعد الجل على عملية القصل ، مثل كبريتات الائنا عشرية المطهرة (مله) في جلات البروتينات ، ومادة اليوريا في تسلسل الجلات للد د ن أ والتي تقوم بقف كل البروتينات ، ومادة اليوريا في تسلسل الجلات للد د ن أ والتي تقوم بقف المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقف المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقف المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقف المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقف المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقف المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقف المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقول المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقول المصل بالنسبة الى الد د ن أ والتي تقوم بقول المحدود المسلم المهادي المسلم المهادية المهادية المسلم المهادي المحدود المهادية ال

والتغير الحديث في جلات الدن أعن الهجرة الكهربية للجل ذي المجال النبضي (plge) والهجرة الكهربية للجل ذي المجال المتعامد ، وهي تستخدم أيضا مجالات كهربية لفصل الجزيقيات ، لكنه من خلال مجموعات عديدة من الالكترودات : ويحدول المجال الكهربي بينها ، والذي يشجع الدن أعلى أن تشتى طريقها بين مصفوفة الجل ، منتقلة من مكان لآخر ، وهذا يساعد على قصل كميات كبيرة من جزيئيات الدن أ \_ يصل حجمها الى حجم الخيرة ( وليست الكروموسومات البشرية ) .

والأشكال المختلفة من الهجرة الكهربية للجل ، هى تلك الجلات المبورية المساوية الجهد ، والتى تفصل الجزئيات الكبيرة على أساس نقطة تساوى جهودها ( وهى تقريباً عدد مجموعات الشحنات المختلفة التى تحتويها ) ، يدلا من الفصل على أساس القطر ، وتعمل جلات (O'Farrel) على تقليل نشاط الجل البؤرى المتساوى الجهد ، في أحد أوجه الطبقة ، ثم تقوم بعمل (PAGB) قياسية في زوايا قائمة على طول الطول : وهذا ينتج ضطا ثنائي الإبعاد من البقع البروتينية ، والتي تعتبر من خصائص خلطات البروتين ، مثل البصمة .



GENE الجان

الجين ، هو قطاع من الدن الذي يحدد وظيفة بيوكيمائية ، والتي تكون عادة انتاج البروتين و ويتكون الدن ا ( الحيض الريبي المنقوص الاكسجين ) ، هن وحدات متكررة ، التي تختلف في تفاصيلها الكيميائية ( وتشبه الى حد كبير الشريط الممغنط ، الذي يكون متشابها في شكله لكنه يختلف في تفاصيل المغناطيسية الموجودة على سطحه ، والتي تتغير تبعا الى المادة المسجلة عليه ) · ان أجزاء الدن ا التي تكون مختلفة هي القواعد ، وسميت بذلك لانها تعتبر أساسا الجزء الكيميائي القلوى من التركيب الكي للدن أ الحامضي ، ويوجد في الدن ا جديلتان ملفوفتان حول بعضهما بشكل لولبي مزدوج ، لذا فان قواعد الدن ا تكون قواعد روجة ، بينما يكون في الدن أ جديلة واحدة فقط ويستخدم البيولوجيون الجزيئيون القاعدة والقاعدة الزوجية بطريقة منفصلة تماما ، ليقصدوا بها طول قطعة الدن ا أو الدن ا ، حيث ان الدن ا تنسخ الدن ا قاعدة بقاعدة النوجية بطريقة منفصلة تماما ،

والجينسات المرتبة على طسول جزيئيسات الددن ١ ، تسسسى الكروهوسومات ، والتي قد تحتوى على ديزيئات قليلة من الجيئات في عشرات قليلة من الجيئات في عشرات قلائل من كيلوات القواعد ( الكيلو قاعدة = ١٠٠٠ قاعدة ) في كروهوسوم فيروس ، الى عشرات الآلاف من الجيئات ، في مئات القواعد المبجية ( المبجأ قاعدة = ١٠٠٠٠٠ قاعدة ) من الدن أفي كروموسومات البائسات الراقية والجيوانات ، أن كل الجيئات ( وبالضرورة كل الكروموسومات ) في الكائن العضوى تشكل ما يسسمى بالمادة الورائية الكروموسومات ) ويبلغ طول المادة الورائية في الانسان حوالي ٣ بليون قاعدة تقريباً

والجينات الموجودة في البكتيريا ، التي تنظم مع بعضها ( اى التي نعل مع بعضها ( اى التي نعل مع بعضها ان تنظم في نعل مع بعضها ان تنظم في شكل عنقود محكم يسمى به (operon) ، وهذا المنقود له منطقة تبحكم واحدة في أحد الأطراف ، وبعد ذلك سلسلة من مناطق التشفير ، اى مناطق ال د ن أ التي تشفر عن بروتينات احادية ، وهذا المنقود كله يتم نسخه ك د ن أ واحد ، الذي يشفر فيما بعد الى بروتينات متصددة بواسسطة انزيات الخلية ، وهذا التركيب الأوبروني ، يعتبر مجهولا من الناحية العملية في الكائنات العضوية العليا .

ولذا , فان كل الجينات لا تعتبر نشطة على الدوام ، وتحتاج الجينات الى مناطق تحكم مرتبطة بها لكي تنظم نشاطها • وفي الاوبرون البكتيري . فان هذه المناطق ، تقع في أحد أطراف الجين وفي الخلايا سوية الننوي ، قان مناطق التحكم ( أو عناصر التحكم ، حيث انها تكون عادة قطاعات قصرة جدا من ال د نه أ ) ، تعتبر معظمها في بداية الجين ، ويمكن ان تنتشر تماما مبتعدة عن هذه البداية ، ويقع كلاهما داخل الجين نفسه وبعيدًا عنه . وعنصر التحكم الرئيسي ، الذي يعطى الاشمارة الى انزيم يوليماراز ال ر ن أ ، يوجود الجينات ، يسمى المنشط \_ ومن الضروري وحود هذا المنتسط ، في حالة ما اذا كان الجين يؤدي وظيفة ما • وفي الأحسام البكترية ، قد يكول هناك أيضا مشغل (operator) ، الذي يتحكم في السرعة والوقت الذي ينسخ فيه الجين \* وفي نظم الحلايا سوية التنوي قد يكون هناك معجل (enhancer) ، أو قد يكون هناك في الواقع العديد من المعجلات ـ هذه العناصر تساعد على نسخ الجين في بعض الظروف . وكل من جينات الحلايا سوية التنوى والحلايا عديمة التنوى ، قد يكون بها عدد متنوع من العناصر القصيرة التسلسل بالقرب من بدايتها التي تسمع لها بأن تنسخ ، أو تمتم تسخها في وجود بعض المواد المعينة -

#### GENE LIBRARY

## الكتبة الجينية

مكتبة البين هي مجموعة من مستنبتات (clones) البعين التي تحتوى على كل الدن ا الموجود في بعض المصادر التنها تنفصل وتلتحق بيتجهات دن ا مناسبة ويسمى آيضا احيانا بالبتك الجينى و واذا كان المسلار للد دن ا هو الدن ا الآتى من كائن عضوى حي ، حينت تبحث المكتبة في جمع مستنبتات كل هذا الدن ا : وتسمى مكتبة المادة الورائية المجنبية الانها تحتوى على كل الدن ا من المادة الوراثية لهذا الكائن المضوى ( والمادة الوراثية هي الكلمة الجامعة لكل الجينات ، أو ال دن ا أن من المحينات ، أو ال دن ا المن مصدر آخر مثل نسخة في كائن مستفل بذاته ) وإذا كان الدن ا من مصدر آخر مثل نسخة الدن ا (CDNA) التي يصنعها النسخ الانزيمي لدرن ا ، حينت فان صانع المكتبة يبحث عن جمع المستنبتات المثلة من كل هذا المصدر وفي هذه الحالة قد يطلق عليها مكتبة الدن أ المنسوخ (CDNA) ولا تنظم المكتبات المبنية مثلما تنظم مكتبات الكتب ، وانه يمكن الادعاء أنها مكتملة فقط ، الجينية مثلما تنظم مكتبات الكتب ، وانه يمكن الادعاء أنها مكتملة فقط ، بحيث الن كل المستنبتات الموجودة فيها تعتبر ، من الكفاية لنا جيعا ، بحيث بالغمل ، أي أنه توجد قرصة ضئيلة جدا لأن يكون شي قد غفل عنه ،

وعادة فان مكتبات المادة الورائية الجينية يقصد بها تلك المكتبات الله تحتسوى على تسمية من ٩٥ الى ٩٩ فى المائة كاملة ، لذا فانه توجد نسبة ٩٥ الى ٩٩ فى المائة من الفرص فى آن الجين الذى تبحث عنه يكون موجودا هناك بالمكتبة فى مكان ما .

وعدد المستنبتات المطلوبة لتكوين مكتبة جينية كاملة ، يعتب على المحجم الذي تكون عليه قطع ال د أن أ وعلى مقدار حجم المادة الورائية ، أو كنلة الر (mRNA) ومن تم إذا كنت تستخدم متجه لامبادا الآكل ، في صنع مكتبة مادة وواثية جينية من ال د أن أ البشرى ، فانك سوف تحتاج الى ٠٠٠٠٠ مستنبت في حين أن متجهات المستنبت الكوزميدي تستطيع أن تحصل بالقعل د أن أ أكثر \_ ويحتاج الشخص الى ٢٠٠٠٠ من هذه المتجهات وتحل متجهات (YAC) عشرة أهنال الد د أن أ، لذا فأن الشخص سيحتاج فقط الى ١٠٠٠ وحدة من هذا النوع ، وهذا هو السبب في استصال الناس لمتجهات (YAC) في صنع مكتبات المادة الوراتية الجينية حيث أن فصل ١٠٠٠٠ مستتبت وحدة من تلك المتجهات المكلوئة ، يعتبر اسهل من قصل منه .

#### GENE SYNTHESIS

### التركيب الجيني

وهذا هو التخليق الكامل لجبن ، باستخدام مخلق الد د ن آ ( الآلة الجينية ) ، بدلا من نسخها أو جمعها من أجزاء ال د ن أ المتسكائرة ولم كانت معظم الجينات تعتبر أطول من الطول القصى للد د ن أ ، الذي يمكن صنعه بطريقة تقليدية في مخلق ال د ن أ ، فإن الجينات عادة تتجمع من عدد من قليلات التنوى و ويهجن كل قطاع في الجين مع القطاع المجاور ، وعيما تنهجن المجموعة كلها مع بعضها ، ترتبط قطاعات ال د ن أ مع بعضها انزيميا لكي تصنع جديلة واحدة مزدوجة و وصفا يتطلب أن تكون قليلات التنوى مصمحة بعناية ، بحيث انها تتهجن فقط مع شريكها المناسب وليس مع قليلات تنوى أخرى في الخليط .

وتشتمل الاهتمامات الأخرى على التأكد من أن نفس التسلسل لايتكرد داخل الجين نفسه (حيث ان التسلسلات المتكررة ، يمكن أن تكون أهدافا لترتيبات أخرى للد دن أداخل البكتيريا ) ، والتأكد من أن (codona) المستخدمة مناسبة ، والكودونات المختلفة التي ترمز لنفس الحيض الأميني لا تأخذ فرصا متسارية ، وعموما فان الكودونات الاكثر استخداماً تنفل بطريقة اسرع من الكودونات النسادرة ، ومع ذلك ، فان أى الكودونات الذي يستخدم كثيرا ، يعتمه على الكائن العضوى ، الذي سيمبر عنه الجن

والاوجه الأخرى للجين ، مثل وجود او عدم وجود مواقع التقييد . والاطراف اللزجة المناسبة ، يحيث ان الجين النهاشي يعكن أن يتكانر الى متجه تمبير بسهولة ، تعتبر أيضا مهمة ،

#### GENE THERAPY

## العسلاج الجيني

العلاج الجينى ، حو تغيير التركيب الجينى في الانسان ، ويوجد .. 
عناك أسلوبان للعسلاج : العسلاج الجينى للخط الجرثومي والعسلاج الجينى 
للخلية الجسدية ، والعلاج الأول ، يعمل على تغيير ، الخلايا الجرثومية ، 
ومى الخلايا التي تنتج الحيوان المنوى أو البويضة ، وهذا العلاج له تأثير 
دائم على الأفراد المتحدرين من الشخص الذي يجرى له العلاج ( ذريته ) ، 
الخلايا الجسدية هي الخلايا الأخرى بالجسم ، أي أنها خلايا العضلات ، 
العظام ، والأعصاب الخ ، وتغيير هذه الخلايا لا يؤثر على الحلايا الجرثومية .. 
لكنه يؤثر على الشخص المهندس وراثيا ،

ويقتصر العالج الجينى للخالايا الجرثومية عادة على الحيوانات .. حيث يسمى في هذه الحالة بتقنية الجين العابر \*

ويمكن توجيه العلاج الجينى لتصحيح العيوب الورائية وغير الورائية . وتشميل أحداف العلاجات الحالية على كل من الاسلوبين

والطريق السهل نسبيا ، العلاج الجيني للخلايا الجسدية هو علاج النخاع العظمى ، حيث ال النخاع العظمى ، يعتبر سهلا نسبيا في استثماله واعادة تركيبه ، ويتكاثر بنفسه داخل الجسم ، وتستطيخ خلية الجدع المورثة هندسيا ، مضاعة نفسها داخل النخاع العظامى ، اوتشىء الخلايا اللموية أثناء تكاثرها ، وقستمل أهداف علاج النخاع العظمى على علاج موض نقص المناعة الشديدة المركب (SCID) ، ( ومو من الأمراض الوراثية النادرة ، يسببه نقص في انزيم الادينوسين دسيناز المراض المواقع الخينى لله Michael Blease و W. French Anderson وقد قام 1904 على طفلة تبلغ من الحمر ٤ ستوات الحراث عام 1904 .

وتشتيل الأهداف الأخرى على العديد من أنواع السرطان ، وتشتيل الملاجات المستخدمة على ادخال الخلايا المهتدسة ، لانتاج المزيد من معامل التشكرة ( موت موضعي يحل بالنسسيج الحي ) الورمي(TNF) او عقار الانتركيوكين (Lr4) أو 12.4 أل مريض السرطان ، حيث من المتوقع لهذه المقاقير أن تكون قادرة على المساعدة في تدمير الخلايا ، وقسم علاج الخلية الجسدية الذي لا يشتمل على الهندسة الوراثية على الاطلاق ، مو علاج الخلية الكروية اللنفاوية الآلية (ALT) ، أو العملاج الجيني المستبد من المريض نفسه وهذا العلاج يقوم بالتخلص من الخلايا الليفية لمريض السرطان ( كما هو الحال مع خلايا النخاع العظامي ) ويستخدم مركب من العلاجات السيتوكين في المعمل ( أنابيب الاختباد ) والتي تقوم بتحقيزها على طرد الخلايا السرطانية للمريض على طرد الخلايا السرطانية للمريض على طرد الخلايا السرطانية للمريض .

وقد كانت حناك عدة اقتراحات لادخال ال د ن ا الى الخلايا ، بينها لا تزال في جسم المريض · وتشتمل الاساليب المقترحة على :

استخدام متجهات الفيروسات الارتجاعية • وتدخل الفيروسات الارتجاعية بطريقة فعالة ال د ن أ الخاص بها الى الخلايا ، وتنسخ ال د ن أ الى د ن أ ، ثم تدخل بعد ذلك هذا ال د ن أ الى كروفوسوم الخلية ، ومن حبث المبدأ ، يمكن استغلال هذه الامكانية في حمل الد ن أ الأخرى الى خلايا المريض ( انظر موضوع الفيروسات الارتجاعية ) ،

الحقن الحيوى Biolistics : بالاضافة الى توصيل الدن 1 الى الخلايا المعزولة ، قانه يمكن استخدام البيوليستك في وضع الدن 1 الخلايا الخلايا ، التي لا تزال جزءا من الحيوان ( انظر البيوليستك ) ،

۱ - الحقن : وهو ببسساطة حقن ال د ن ا المركب مع قوسفات الكالسيوم الى الكبد او العضسالة ويتسبب في أن بعض الخلايا تمتص الد ن ا ويتم تعبير الجينات داخلها · وقد جذبت هذه الطريقة المزيد من الاهتمام ، لانها تقدم السسبيل للمداواة بالعلاج الجينى لمرض الحدل العضلي ، وهو من الأمراض الورائية الاكبر انتشادا ·

٢ - استخدام الليبوسومات : أن الد د ن أ الذي تم كبسلته داخل.
 الليبسومات وتم حقنه ، يتم امتصاصه بواسطة الكبد والى حد ما بواسطة الكبد والى حد ما بواسطة الطحال (Spleon) ، وأي جيئات يحملها يتم تمبيرها باختصار \*

genoceuticals, genetherapy : انظــر آیضـا regulation, transfection, transduction, transformation.

# العلاج الجيني \_ التنظيم GENE THERAPY - REGULATION

ان استخدام أساليب نقبل الجين الى الانسان والتى تسمى عادة بالعلاج الجينى ، قد كانت سبب مقساكل كبيرة للنشرعين ، المنظين ، بالإضافة الى العلماء - منذ التجربة التى خاضها Martin Cline في عام - ١٩٨١ ، فانه أصبحت هناك معارضة فعلية ، للسماح لأى شخص بأن يضم جيئات فى أى شخص آخر ، مهما كانت الأسباب - وكلاين الذى كان يعمل باحنا لدى UCLA ، كان يرغب فى وضع جيئات فى الجلوبين بينا من اجل المرضى الذين يعانون من مرض السلاسيميا ، وهو مرض وراثى تسببه عيوب فى جيئات الجلوبين بينا \* وقد رفض طلبه للقيام بهذه التجربة فى المرائيل وسردينيا ( وهما الدولتان اللتان بهما نسب عالية من الإصابة بهذا المرض ) \* وقد أثار بتجاربه هذه سخطا عالميا واصرادا ، على أن أى علاج جينى فى المستقبل لابدوان يخضع لتوانين نظامية صاومة \* ( وكانت تشيخة التجارب التى أجراها الفشل الذريع ) \*

ان كل جهة تنظيمية أو قرى الضغط السياسى ، التى تهتم بالعلاج الحيوى ، تريد أن تكون لها كلمة ، فيما اذا كان هذا العلاج الجينى يطبق ام لا \* وفي أواخر عام \* ١٩٩ تمت أول تجربة للعلاج الجينى ، عناها أعطى مريض نقص المناعة الشديد المركب ، الجين من جل الادينوسين ديماناز \* وقبل أن يتم اجراء هذه التجربة ، فانها قد حصلت على موافقات مسبقة من الجهات التالية ، والتي يحق لأى منها أن تمنم اجراء التجارب :

★ المعهد القومى للصحة (NIH) ، لجنة الامان الحيوى ، والتي تختص باوجه الأمان الفنى للتجربة .

★ لجنة مراجعة المعهد القومى للسرطان ٠

★ لجنة مراجعة معهد ( القلب ) والرئة والدم وهذا المجلس ومعهد . السرطان القومي (NCI) كانا يعولان التجربة \*

اللجنة الاستشارية للدن أ المالج(RAC) التابعة للمعهد القومى للصحة وهذه اللجنة تقدم الاستشارات التي تسمح باجراء التجارب التي تشتمل على الدن أ المالج و توجد لجنة فرعية من RAC تختص بالملاج الجيئي ، والتي يجب إيضا أن تدلى برايها .

### ★ المدير التنفيذي لمعهد الصحة القومى •

اللجنة الاستشارية الخارجية لادارة القاداء والعقاقير (FAD)
 رحيث ان هذه التجربة كانت اجراء تجارب علاجية )

بالرغم من أن الفتاة التي تلقت هذا العلاج قد كتب لها الشفاء بعد انتجاء التجارب ، فإن هذه التجربة قد اتخذت كحالة رسمية لكل التجارب التي سميتم فيها استخدام الكائن العضوى المهندس وراثيا (GMO) بأن يخضع لظروف البيئة ، إلا أن وكالة خماية البيئة لم تستشر في هذه التجرية .

### الشفرة الوراثية وتركيب البروتين GENETIC CODE AND PROTEIN SYNTHESIS

الشفرة الوراثية ، هي الشفرة التي تسستخدمها الخلاب العية .. لتحويل المعلومات الموجودة في الدن أ الى معلومات مطلوبة لصنع البروتين. كيف يتم هذا الاجراء ، لا يعتبر مهما في فهم الكثير عن التقنية الحيوية ... ان الآلة الوراثية يمكن التعامل معها كالصندوق الاسود الموجود بالطائرة .. حتى بالنسبة الى الابحاث المتقدمة تماما .

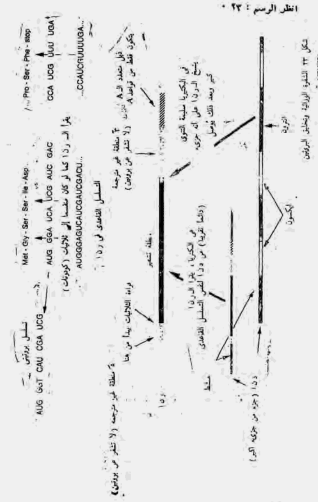
ان المعلومات الموجودة في ال د ن أ تحمل في تسلسل من أدبع قواعد من ال د ن أ ( الادينين ، الجوانين ، السيتوصين ، التايميدين ) ، هذه المعلومات يتم نسخها في تسلسل قاعدى في ال د ن أ ، ثم تترجم بعد ذلك الى تسلسل حبض أميني في البروتين ، وتتم المالة الأخرة في الإجسام الربيية ، ويبدأ الر ر ن أ عمله من الطرف '5وتبدأ الترجمة أيضا من عذا الطرف : ويبدأ البروتين عمله من طرف الحمض الأميني ( الطرف - N ) والتسلسل الذي يشغر عن البروتين ، يبدأ بتسلسل من للات القواعد AUG ( أو التسلسل الأقل شيوعا ) GUR ويكون متبوعا بتسلسل من القواعد تقرأ على هيئة ثلاثيات ، وتسمى بالكردون ، ومن ال ١٤٠ ثلاثية المكنة ، هناك ٦١ شفرة لحمض أميني موحد ، وثلاث الثلاثيات البالقية ، تعتبر هي كودونات الوقف ( أي التي تشهر الموقي )

ولما كان هناك ٢٠ حضا أمينيا و15 ثلاثية ، قان بعض الأحماض الأمينية يتم التشفير عنها باكثر من كودون واحد ، ويسجرد أن تكتشف شقرة البداية ، قان الخلية تبدأ في التعرف على الثلاثيات الاخرى بداية من AUG او GUG و الطريقة التي تقرأ بها الخلية الرسالة ، تسمى وقراء الإطار ، . كما لو كانت الخلية ترتب اطارا من المربعات طوله ثلات قواعد قوق الى ر ن أ وتقرأ ما بداخل كل صندوق \* ومن الواضح أنه عند فقد أية قاعدة ، سينتج عنه نبذ جميع قراءة الخلية لكل الثلاثيات اللاحقة ، ان مثل هذا الثغير الاحيائي ، يسمى تغيرا احيائيا عرائيا لانه يجعل من يقبرا احيائيا عرائيا لانه يجعل من يقبرا البررتين شيئا تافها .

وبالرغم من أن الشفرة تشترك فيها جميع الكائنات الحية ، الا آنه يوجد بعض الاختلافات : وعلى سبيل المثال ، الفتائل الحبطية (mitochondria) التي لها بعض من ال د في أ الخاص بها ، ليس لها نفس الشفرة الجينية مثل الحلايا التي توجد فيها -

بالاضافة الى ذلك ، فان تسلسل الدن آ ( ومن ثم تسلسل الدن آ ( ومن ثم تسلسل الدن أ الأصلى ) ، ليس من الضرورى أن يكون مثل التسلسل الذي يتم ترجمته فعلا ، ومناك قدر وفير من التنقيح في الدرن آ ، والقطع المساة بالانترون (introns) ( والتي توجد في معظم جيئات الخلايا سوية التنوى ) ، والتي لم تعرف وظيفتها ، يتم التخلص منها ، في عملية تسمى بالوصل (splicing) ، في بعض الخلايا السوية التنوى ، تضاف الأوريسلات الزائدة داخل مواقع معينسة في الدرن أ ، في عملية تسمى بتنقيح الرائدة داخل مواقع معينسة في الدرن أ ، في عملية تسمى بتنقيح دالدرن أ ، في عملية المحتلفة من جيشيات الدرن أ مع بعضها ، تعرف بالوصل من مكان لآخر ،

هند التعقيدات لها معنيان ضسينان لدى علما التقنية الحيوية و الولا ، أنه ليس من المكن دائما تعبير جين خلية سوية التنوى في خلية عديمة التنوى و حتى لو كان منشط تسلسل الخلية عديمة التنوى في حالة وصل ، قان الخلية عديمة التنوى لن تكون قادرة على اجراء التعديل النسخى المتاخر للخلية مسليمة التنسوى الى ال دن الجمله مقروه الولية السسبب ، قان المعديد من مشروعات تعبير البروتين ، تفضل البدء بتكاثر الر(DNA) ( وهو ال د ن ا المكلون الذي تم عمله بواسطة النسخ الانزيمي لل د ن ا النهسائي ، بدلا من الجين الاصلي ، ثانيا ، النسخ الانزيمي لل د ن ا المسلسل ال د ن ا في البروتين ، قائة ليس دائما آلان يستنتج من تسلسل ال د ن ا في البروتين الذي ليس دائما آمنا لان يستنتج من تسلسل ال د ن ا في البروتين الذي لل در ن ا والتغرات الموجودة في الشغرة الورائية ،



### تشخيص الأمراض الوراثية GENETIC DISEASE DIAGNOSIS

المرض الوراثي ، هو ذلك المرض الذي يسببه الجين ، لذا فاننا نرت المرض من آبائنا ، وبالنسبة الى المرض الجيني الحقيقي فان أي شخص له نمط جيني صحيح ( مجسوعة الجينات ) سوف يعرض نطا ظاهريا ( المظاهر المادية للجينات ) . وفي الواقع العملي ، فان كمية كبيرة من الأمراض الوراثية لها قدرة جينية غير كاملة : وهذا يعني أن الجينات ليست دائيا هي المسئولة عن التأثير الذي تحدثه ، وهذا يجعل اكتشافها أمرا صعبا ،

وقد أحدثت الوراثة الجزيئية ، تقدما هاثلا في الجينات الطبية ، وخصوصا من خلال اتاحة مجسات الد د ن ا التي تكتشف الجينات التي تسبب الامراض الجينية ، حتى عندما لا تكون هي السبب في احداثها ـ وعلى سبيل المثال ، عندما يوجد جن في شخص حامل للمرض ، أو عندما تكون هناك صبيغة سائدة تسبب مرضا في مرحلة متاخرة من العمر موجودة في طفل ، وهذه المجسات تم استخدامها في كل من تحديد الجن وتشخيص حالة حامل المرض في الاشخاص الذين يحملون الجين وليس عندهم المرض .

ويبكن تحديد الجين من خالال أسلوبين : الطريقة التقليدية هي مرفة كيف تسبب المرض ، ومن ثم أى البروتينات المعينة التي أحدثت عذا المرض ، وبذلك يستنسخ الجين من معلومات البروتين ، وإسلوب الورائة العكسية ، هو باستخدام المجسات الجينية في تحديد مكان الجين الذي سببت صبغته المعينة المرض في كروموسوم معين ، وهو الأساوب الذي يسمى إيضا باستنساخ الجين الوضعى ، ويتم صدا غالبا بواسطة التحليل الارتباطى ، ويمكن تسنخ الجين نقسه بواسطة اصدى المعرف المنتوعة مثل الكرموسوم السائل أو الكرموسوم القافز ، وهذه الطرق تستخدم يصفة أساسية قطعة من ال د أه أ ، والتي تم استنساخها لتحديد قطع ال د ن أ من البقم القريبة داخل الكرموسوم ،

والأمراض الورائية التي عزلت من أجلها المجسسات المستنسخة ( المجسات التي تحدد الجن نفسه ) تشمل على الهيموفيليا والسلاسيمياء مرضى الخلية المنجلي ، الحتل العضلي ، البلاستوما الشسبكية ، وتليف المثانة ، ويوجد عدد كبير من المجسات التي نقوم باكتشاف المواقع الوثيقة الصلة بالامسراض الجينية الأخرى ، ومن ثم تلك المجسات التي يمكن استخدامها في تشخيص الجينات الطبية ، قد تم استنساخها أيضا .

انظر أيضًا تحليل القابلية ص : ٣٢١ ، تقنية الـ د ن 1 المطفم ص : ٣٣٣

#### GENETIC ENGINEERING

# الهندسة الوراثية

ألهندسة الوراثية ، هي مصطلح عام يعبر عن الاستغلال المساشر للجينات ، ويستخدم عادة مرادفا للاستغلال الجيني أو التعديل الجيني ، وتستخدم في هذا سلسلة كبيرة من التقنيات ، لكن جزى، الدن أ هو اكثر هذه التقنيات استخداما ،

وتاتى الهندسة الوراثية في عدة سلاسل مختسلفة ، وتعتيد على الشيء الذي يتم مندسته .

★ البكيتريا ، الخيرة : وهذه هى الهندسة الوراثية التقليدية (أي الهندسة الوراثية التقليدية التي عدرها اكثر من عشر سنوات ) . وعن طريق استخدام تقنيات ال د أن أ المعالج ، يتم وضع البعينات داخل الكائنات المصوية الدقيقة (microoganisms) ، لحنها على انتاج شيء ما نريده ، قد يكون هذه الشيء أنسبولين ، أو توعا جيدا من الجمة ، أو بروتينا من أجل المعام .

★ الحيوانات: وتستى الحيوانات المورثة حفسيا عادة الحيوانات المناقلة للجن (transgenic animals) ... ويتم انتاجها في مجموعة مؤتلفة من تقنيات الاخصاب داخل الأنابيب ((v)) وتقنية جزى الله ق المنافج به وانتاج الحيوانات التي تمور من خلال تغديلها الجيني الى نسلها : الدلية شعد تعديل جرائوني ...

★ النباتات : وتسمى النباتات الهندسية وراثيا احيانا إيضا. بالنباتات الناقلة للجن \* انها تخلق من خلال تقنيات استخدام الاستنساخ البنائي \* التي تشمل على أبو النباتات من الخلايا بالبياتية المدولة -

﴿ اللَّهِمْ } المارعُمُ مِنْ أَنْ طَرِقَ الهِنْدُسَةُ الوَرَالِيةَ يَبِكُنَ تَطْبِيقُهِا

على الأبقار أو الفئران ، فانه يمكن تطبيقها نظويا على البشر ، لكنها لم تطبق لاسباب أخلاقية واضحة · وقد أجريت بعض التجارب التي تعالج المرض : وهذه التجارب لم تعدل جرئوم الحلايا ، وانها الخلايا الجسدية فقط (somatic colls) · وهو ما يسمى عادة بالعلاج الجيني (somatic colls) أو علاج الحلية الجسدية ، فضلاعن المسطلح الأكثر اثارة ( والذي يحتوي على رنين (علامي ) ألا وهو الهناسة الورائية ·

انظر تقنية الأجِنة ص : ١٥٦ ، تقنية الدن ا المطعم ص : ٣٣٧ ،

#### GENETIC INFORMATION

# المعلومات الوراثيسة

ان مشروعا مثل مشروع المادة الورائية البشرية ، وتطور اختيارات النزوع الورائي للأمراض ، قد قدات الى كثير من الجدل حدول كيفية أو وجوب استخدام المعلومات الورائية ، وهذا بعكس المعلومات الورائية الستخدمة من أجل الحيوانات ، النباتات ، أو الكائنات العضوية الدقيقة ، التي لا يعتقد أن لها مثل هذا الموقف الأخلاقي : والجدل الدائر بخصوص من يملك المادة الورائية البشرية ، قد أماط اللثام عن فلسفة أخلاقية عالية ، وتلك الجدليات التي تتاولت المادة الورائية للختازير ، قد أخذت مكانها في محاكم براءات الاختراع .

وقد سنت العديد من الدول تشريعات ؛ يخصوص استخدام معلومات الورائية البشرية ، التي تدعمها طرق ال د رُ أ ، وخصوصا الخ ؛

وعزمت الدنيازك على ادخال تشريصات تبيح استخدام الملومات الورائية في اغراض التأمين ، الماش ، والتوطيف في عام ١٩٩١ ، وفؤا الولايات المتحدة ، اتخذت ولايات كاليفورنيا ، تكساس واربغزت اسالينية مشابهة ، وقد أعدت ولاية نيويورك مشروعا لتنظيم معامل الاختبارات الورائية ، ويوجد بالولايات المتحدة ايضا قانون للمطومات الورائية الله يمنع اسستخدام المسلومات الورائية في اكتراء المستخدمين الفيدراليين ،

وحتى الآن لم يشر اخد نمشكلة حق الطبع وحق تملك ال د لدا لني الجيئات البشرية \* وفي الواقع ، ان هذه المشكلة ، يحتمل أن تكون من أهم المشاكل التنظيمية في استخدامات طرق الـ د ن ا المعالج \* وصف المشكلة تكون جزئيا بسبب البلبلة الناشئة من الجدل حول موضوع الأجهاض ، وجزئيا ، يسبب تاريخ حركة علوم تحسين النسل في أوربا ( بالرغم من أن ألمانيا ليست بها مشاكل تحديد النسل الا أنها تسبب لها بهض الحساسية ) ، وأيضا كيا كان الحال مع أى تقدم في مجال التفنية الحيوية منذ عام ١٩٧٠ ، فإنه يوجد اعتقاد عام بأنه ، لن يحدث بطريقة طبيعية ، وربسا أنه اختبارات الجينات البشرية ، أصبحت الآن المستمرة على نطاق واسمع ، ، فإن هذا الاعتقاد ، لا يعتبر تبصرا بعيد السدى .

#### GENOCEUTICALA

## جينو كيو تيكالز

مصطلح غامض لأحد أنواع العلاج الورائي " حيث يتم وضع الجين داخل الخلية ، وهناك ينتج بروتينا نشطا عقاقيريا " وحتى الآن ، أرضحت عدة دراسات الدال د ف أ يمكن وضعه داخل خلايا الفتران والأرانب اليافعة ، وإن هذا ال د ن أ يمكن أن يعمل مناك ، ويقوم بانتاج البروتينات " وهذا العمل له تطبيقان مهمأن ، بالرغم من أن كليهما لايزال تحت الدراسة ، ولم يجرب حتى على الحيوانات .

الجينات المضادة الحيوية ، هي الجينات التي لها بعض النشاط المضاد للبكتيريا أو الغيروس ، يتم وضع الجينات داخل الخلايا التي تعتبر الاعداف المحملة للطفيليات ، وعلى سبيل المثال ، قان جيناً لسمى، يمكن ديطه مع جين حاكم والذي ينشط عن طريق فيروس : وعدما يصيب الفيروس الخلية ، ينشط دوو الجين السمى ، وينتج السم وتموت الخلية ،

والتطبيق الآخر ، يتم بادخال الجينات التي تقوم بنفسها بعمل المقاقير الحيوية ، وعلى سبيل المثال فإن الكالسيتونين (calcitonin) قد اقترح علاجا لمرض مسامية العظام (osteoporsis) ، وهو المرض الذي يعسبب العظام لدى كثير من السيدات المسئات ، وبالرغم من أن الكالسيتونين ، يعتبر بروتينا ، ومن الصعب ادخاله الى الجسم : ونتيجة للملك فإنه يجب حقنه مرات كثيرة ، والاسلوب الكيوتيكال الوراثي في خذا الموضوع ، يكون عن طريق نقل الصدرى (transfect) للجين من أبطل الكالسيتونين في بعض الخلايا المناسبة في الافراد : وقد ينتج هذا المهرمون بطريقة منتظمة تدوم لمدة اسابيع الاشهود ،

ان السبب في علم اجرا على الاختبار حتى الآن ، ينطري على الموائق الفنية ( الد من الصعب النجال جينات الى أشخاص بطريقة منتجة ويعتمد عليها ) ، والمشاكل المحتملة مع التأثيرات الجانبية ( ان الجينات تحتباج فقط الد تتم في خليبة واحدة ) ، والوعى الاجتماعي الكبير في استخدام العلاج الجيني لأى تطبيق من التطبيقات

# مشروع المادة الوراثية GENOME PROJECT (HUGO)

مشروع المادة الوراثية ( وبغض النظر عن الحديث عن مشروع المادة الوراثية البشرى المعزوف قانه توجد مشروعات عديدة منافسة ) ، عو مشروع لتحديد التركيب الجينى الصحيح للسادة الوراثية لأى كاثن عضوى ، انه يقصد به عادة تسلسل كل الد دن أ به .

ان مشروع المادة الورائية البشرى . مو مشروع لتحديد التساسل القاعدى لكل ال د ن أ الموجودة في البشر \* ان هذا المشروع يعمل من خلال المظلة الدولية لمنظمة مشروع المادة الوراثية البشرية (HUGO) ويمول بصفة الساسية عن طريق مصلحة الطاقة (DOB) والمعاهد القومية للصحة (NIH) في الولايات المتحدة والوكالة الاوروبية (EC) في الولايات المتحدة والوكالة الاوروبية (BC) في الولايات المتحدة والوكالة الاوروبية (BC)

وبدأ المشروع كبيرا ، لأن علمه البيولوجية الجزيئية ، قد تحققوا من أنهم يستطيعون اجراء تسلسل لجميع المادة الوراثية البشرية ، وحسلوا على الأموال اللازمة ، وقد عزز حذا المشروع التقنية الحيوية والصناعات المقاقبرية ، لأنه سوق يقدم قاعدة بيانات بالمعلومات التى يمكن للشركان أن تحصل منها على تسلسل ال د ن أ ، وبالتالي تسلسل البروتين لكل البروتينات الموجودة لدى البشر ، وتشتمل أيضا على تلك البروتينات التى تعتبر أهدافها فعلية للادوية الجديدة » ولأنه سيكون المساعد الحقيقي للجينات الطبية ، التى تشتمل على تشخيص النزعة الوراثية للامراض .

ولكى يتم عبل تسلسل لثلاثة بلايين من قواعد الدن أفى المادة الوراثية اضطرت الى المادة الوراثية اضطرت الى اقامة أحجاد زاوية طبوحة على طول الطريق أول تلك الأسسس حو خريطة وراثية كاملة للانسان ، والتى تم تعريفها باسم (RFLPa) والتانى ( والذي يبدو شبيها بالأول الذي سيتم الانتها منه أولا ) ، مو

تسلسل كامل لكل (DNA) الموجودة في الانسان "وعلى آية حال من غير المحتمل ان الملاة الورائية البشرية سوف تسلسل بطريقة غير مبيرة : قان بعض القطع ستكون اكثر أهمية من القطع الاخرى "

بالإضافة الى مشروعات المادة الوراثية البشرية ، فشمة مشروعات مادة وراثية للخنازير ، حشرة الفاكهة الدروسوفيلا ، المسبب (arabidopsis ، المدودة المجهرية (caenorhabdls) ، الخميرة ، وأ - كولاى ، ويحتمل أن يتم الانتها من مشروعي الخميرة وأ - كولاى في العقد القادم ، حيث يعتقد أن كل ال د فه أ الموجودة تقريباً في هذه الكائنات العضوية الصغيرة , تعتبر مهمة من أجل بقائها ، وبالتالي يكون الاعتمام البيولوجي ، وعلى النقيض فان بعض العلماء يعتقدون بأن ما يزيد على ٩٠ ٪ من الد د ن البشرى ، يعتبر في الواقع كما مهملا .

GLP/GMP

ت م س / ت ص س

هذاف المصطلحان يتسباف الى التطبيق المعلى السسليم والتطبيق الصناعى السليم \* انهما نظم التشغيل التي صممت من أجل التقليل الى أقبل ما يمكن من الحوادث التي قد تؤثر على مشروع بحثى أو منتج مصنع \*

وتعتبر قوانسين ال GLP و GMU قوانين خسسخمة وكثيرة ، لكنها اختصرت الى مجدوعة قليلة من النقاط الأساسية ، والغاية الأساسية في كل منها ، هو أن كل شيء يتم تسجيله ، والإجراءات العملية يتم استخدامها عن طريق الناس الذين تعربوا على القيام بها واستخدامها ان هذا بحد يبدو وإضحا لكنه يعتد الى كل شيء : وعلى سبيل المثال ، فأنه عند اجراء تجوية معملية سليمة ، قال المغريق الذين تدرب على اسستخدام الميزان الحساس عو الذي يقوم باستخدامه ، أن كل وزن يتم التحقق منه بواسطة شخص آخر ( وهو أيضا الذي قام بالتدريب على استخدام نفس الميزان الحساس نفسه ) ، والذي يجب عليه أن يوقع بأن الوزن الذي قام بمراجعته سليم تماما ، أن طريقة الوزن يجب أن تجري بطريقة قياسية عملية (SOP) لاستخدام مقا الميزان ، والبروتوكول المستخدام ، يجب أن يدون في سجل المتجربة وهكذا ، ويتم الاحتفاظ بكل سجلات التجارب ، ويجب تدوينها

فى ارشيف على مكروفيش او شريط ممغتط وبالمثل فان عينان من المادة المستخدمة فى التجربة أو عملية التصنيع ، يجب أن يتم ارشفتها أيضا . حتى يمكن الرجوع اليها اذا ما اقتضىت الحاجة ذلك .

وباستخدام اجراءات من عذا النوع ، قانه يصبح من السهل التتبع الدقيق لكل مرحلة من مراحل التجربة أو عملية التصنيع . وعلى ذلك ، قاذا حدثت مشكلة في المستقبل ، فان مستخدم ال GLP أو GMP يشير الى مادة معينة استخلمها أو اجراء تشغيل قياسي يحتمل أن يكون السبب في هذه المشكلة · أو ان يقيم الحجج والبراهين بان الخطا الذي وقع ليس خُطَا شخصياً \* وقد تكون عده الأدلة والبراهين في غاية الأهمية في حالة تطور العقاقير وصناعتها ( حيث تم انشاء طريقة الـ GLP بعد ال حدثت تَأْثِرَاتُهُ جَانبِيةٌ خُطْرَةُ لَعَمَادُ قَدْ تَمْ فَحَصَّهُ أَثْنَا مُرَحَلَةُ البِحْثُ مَا قَسِل الاكلينيكي ، لأن البروتوكول المتسبع في اجراً التجربة كان خاطئاً ) -والعديد من شركات التقنية الحيوية تطالب بالعمل بطريقتي GLP أو GMP (ويتوقف ذلك على كونهم يعملون في مجال البحث والننمية أو التصنيم) . وفي الواقع قان الذين يدعون بأنهم يعملون ، لا يستخدمون طريقة الـ GLP بدقة - أن اتباع ثلك الطريقة يعتبر غاية في الصعوبة خصوصا في الأبحاث الجديدة ، حيث يطلب منك تحمديد مجموعة من نظم النشخيل القياسية ، تدريب فريق العمل رسميا ، الغ ، أنَّ اجراء تجربة واحدة قد يستغرق نصف اليوم · ان طريقة الـGLP تعتبر مناسبة أكثر بالنسبة الى التنمية العقاقيرية ( حيث يتم القيام باجرا. عدد كبير من التجارب المُتْسَابِهَةَ ) \* وتعتبر طريقة الـ GMP عن الشرط الاساس للمنتج العقاقيري ، ولعدد من الصناعات الأخرى -

وطريقة الGMP ترمز أيضا الى الاجراء الميكروبولوجي السليم ، وحي نظام التشغيل المعملى للقيام بالميكروبولوجيا الأساسية بأمان وبهذا المعنى، تعتبر ال GMP عي ببساطة طريقة للتقليسل من احتمال مشساكل التلوث ( سواء آكان تلوث العينة أو المعمل ) أثناء التجربة الميكروبولوجية .

# جلوكوز الأيسومراز والانفرتاز

#### GLUCOSE ISOMERASE AND INVERTASE

من المحتمل أن يكون جلوكوز الأيسوماراز ، ينتج بكميات كبيرة من أجل الاستخدام الصناعي عن أي انزيم واحد آخر ( بالرغم من أنه ال حد بعيد يعتبر القسم الأكبر من الانزيمات الرئية الرئيسية من البروتيزات القلوية المستخففة في المنظفات ) \* فهي تقوم بتحقيز التحول البيني لنوعين من السكر ، الجلوكوز والفركتوز \* ولما كان الفركتوز آكثر قبائاً من الناحية الكيميائية عن الجلوكوز ، فان خليطا من الجلوكوز والفركتوز مع الانزيم ، ستؤول في النهاية الى فركتوز ، ويعتبر هـذا مفيدا بالنسبة لصناعة الغذاء ، حيث ان الفركتوز يعتبر آكثر حلاوة من الجلوكوز ، وعلى ذلك فانك تستطيم الحصول على حلاوة آكثر لكر جرام باستخدام الفركتوز ،

ان الاستخدام المعتاد للجلوكوز الايستوماداز ، هو باخذ الجلوكوز المصنوع بواسطة التحلل المائي لتشا الاذرة ويحول الى خليط معظمه من الفركتوز مع بعض الجلوكوز ، وتتحلل نشا الأذرة باستخدام الاميلازات ، ويسمى الناتج بشراب الاذرة العالى الفركتوز (HFCS) .

وتأخذ الانفرتاز السكروز ( السكر ) وتحوله الى جلوكوز وفركتوز وعلى ذلك فانه بالارتباط بالجلوكوز الايسوماراز ، يستطيع تعويل السكروز الى HFCS ويسكن استخدام الانفرتاز أيضاً في تحريل السكروز المسكروز الى خليط أقل سهولة من جلوكوز \_ فركتوز متبلو ، وبعد ثماني دفائق على سبيل المثال من وضع الانفرتاز في مركزهم فانه يحول سكر الاثارة المسكر جدا ( والذي تصب من فوقه طبقة الشيكولاته ) الى مركز خقيف وحو الذي ناكله في النهاية ،

الفـــراء GLUE

الغراء البيولوجي ، يعتبر واحدا من المجالات العديدة ، التي تستطيع ان تلتقي فيها التقنية الحيوية والطب ، ان الأطباء يهتمون دائما بالأساليب الطبية الحديثة لعلاج الجروح ، أحد عقد الأساليب الواضحة هو الفراء بالرغم من ان الغراء يجب ان يحتوى على خصائص غير عادية ، قانه يجب ان يكون قادرا على الشك ( يتضج ) في بيئة رطبسة ، ولا يتحلل في السوائل المائية ، ولا يحدث تهيجا أو سموما بالجسم ، ولا يسبب استجابة السوائل المائية ، ولا يحدث تهيجا أو سموما بالجسم ، ولا يسبب استجابة

حساسية أو مناعية ، ويجب أن يكون الجسم قادرا على تحليله بعد فترة من الوقت أذا كانت وظيفته مؤقته ، مثل الغرز .

ومن أهم المواد التي استخدمت كفراه وتمت دراستها الليفين البروتيني 
protein fabrin ان الجسم نفسه ينتج الليفين ، وهو مركب من 
پروتينات التجلط في الجسم : وبالرغم من انه ليس من المواد الفرائية 
التموية ، وان لم يشستق من اللم البشري ( مع احتسال خطر تلوئه 
بالقيروسات الملوثة ) ، فانه يسبب استجابة مناعية قوية ، ومن ناحية 
اخرى ، فانه يعتبر منتجا يشريا طبيعيا ، ويسستخدم في العديد من 
التطبيقات الغراء الطبي التجاري ،

والعديد من الكائنات العضوية البحرية تنتج الغراء التي تلائم هذه الظروف ، وينتج بلح البحر والبرنقيل ( وهي من الاحياء البحرية ) . الغراء الذي أساسه بروتين ، والذي يمكن من حيث المبدأ ان يتم الناجه عن طريق كائنات عضوية مناسبة باستخدام التقنية الحيوية ، وقد أنتجت شركة جينكس نوعا من الحيرة التي تنتج البروتين ( والذي له تركيب من الحيض الأميني غريب جدا ، والذي يجعل من الصعب على خلية الخبرة أن تكونه بكفاءة ) ، والبروتين يحتاج أيضا الى تعديلات التقالية متأخرة خاصة وواسعة ، والتي لاتستطيع ان تقوم بها الخميرة ، وعلى ذلك فان علم البروتينات تعتبر الى حد ما بعيدة عن تسويقها تجاريا حتى الآن

والعديد من الكائنات العضوية الاخرى تصنع مواد تقوم بلصقها على الأشياء ، أو أشياه ( مثل مادة البيض أو العش ) على أشسياء أخرى و بالرغم من أن هذه المواد لم يتم اختيارها بكفاءة حتى تجعلها جذابة للتطوير كفسواء طبى و

عملية التسكر GLYCATION

عملية التسكر هي التفاعل الانزيسي للسكريات مع البروتينات · والعديد من البروتينات يتم تحللها بصورة بطيئة بواسطة الجسم ، وهناك الآليات الانزيمية التي تساعد على حدوث هذا التحلل · بالرغم من ذلك قان السكريات تستطيع ان تتفاعل إيضا مع المجموعات الأمينية داخــل البروتينات عن طريق التفاعل الكيميائي بطريقة غير محكمة ، وحيت ان كل جزء من اجسام الهيوانات الثمديية يحتوى على السكر بداخله ، فان على يعني ان كل البروتينات تتسكر بعد فترة ،

ويتم الاسراع بتلك العملية عن طريق زيادة مستوى السكر الى درجات عالية أو عن طريق التسخين ومن ثم فان عمليسة التعلسن الكيميائي تعتبر مهة لتصنيح البروتين وبالتالي تكوين الطعم في الغذاء ويعتبر التسكر الكيميائي مهما جدا أيضا بسبب الضرد الواقع على مرض البول السكرى ، عندما ترتفغ مستويات السكر بطريقة غير عادية ، وبالنسبة لنا جيما مع تقدم السن و وتنقد المعي مبادس التفكير أن كثيرا من الضرر الذي نعرفه على أنه شيخوخة يرجع السبب الأساسي فيه الى تنمو و تتفاعل مكونة أشكالا معقدة ، حلقات متصالبة من السكريات والتي بداخلها البروتينات الآخرى و وسمى هذه الأشكال المقدة بالمنتجات والتي بداخلها البروتينات الآخرى و وسمى هذه الأشكال المقدة بالمنتجات النهائية السكرية على وجه الخصوص ، وبدلا تتراكم ، على عيثة كولاجين حتى منها على وجه الخصوص ، وبدلك تتراكم ، على عيثة كولاجين حتى متصالب بشكل صلب ، وشبكة جسئة ، وتقوم بتغيير ال د ي الحساسة في الخلايا العصبية المستديعة ، او قد تقوم بتغيير ال د ي أ

#### GLYCOBIOLOGY

# البيولوجيا السكرية

البيولوجيا السكرية ، هى دراسة السكريات ودورها فى علم البيولوجيا ، وعادة تؤخذ هذه الدراسة على انها دراسة للسكريات المعقدة ودورها الوظيفى ، ولا تقتصر على التغير الاحيائي الذي تتجمع وتشرق من خلاله السكريات .

والتوسان القريان للبيولوجيا السكرية ، هما دراسة البروتينات السكرية ، والتي تكون عبارة عن بروتينات مرتبط بها بقايا سكربة ، ودراسة الادوية التي تتفاعل مع السكريات وتؤثر على التغير الاحيائي للسكر ، خصوصا تركيب هذه البروتينات السكرية ( عملية التجلكز ) . وبعض البروتينات السكرية ( عملية التجلكز ) .

بالقالدنة بالبروتين ، وتأثير هذا السكر على البروتين يعتبر تأثيرا جيويا ، وتفترض النظرية الحالية أن السكريات الموجودة في البروتينات السكرية ، تساعد على دبط البروتين بآخر ( وهذه الخاصية تعتبر مهمة للآلية التي من خلالها تتعرف الخلايا على بعضها الآخر ، وعلى الطريقة التي ترتبط بها الفيروسات ، وتكتسب مزية الدخول الى الخلايا ) .

من حدًا المنطلق عهم البيولوجيا السكرية بالطريقة التي تنفاعل بها السبكريات المعقدة مع البروتينسات السكرية ، الليبيدات السسكرية ( الليبيدات المرتبط بها السكريات) وبعضها المبعض وفي النظم المية ، فإن السبكر في صورتيسه ، كسكريات بسيطة وككتل من السكريات المتبقية ، ترتبطان بالبروتينات في مواقع معينة من الحفق الاميني بواسطة انزيسات نقل المجلوكوز ( في عملية تسمي ب Glycosylation ) ، وتستطيع الليبيدات السكرية أيضا أن ترتبط بالبروتينسات بواسعطة انزيسات معينة ( في عملية تسمى ب glyplation )، وتنتج البروتينسات المعلمية المعلمية المعقدة تعتبر جزمًا مهما للغشاء السطحي الليبيدية السكرية ، هذه الكتل المعقدة تعتبر جزمًا مهما للغشاء السطحي في الهجوم على الخلايا : ونتيجة لذلك ، يهتم ياضو النقية الحيوية بدراستها ، حيث يعتقد أن الدراسة ستقود الى اكتشاف عفاقير أفضل مضادة للفيروس ، وأن تكون كملامات للخلايا الشساذة مثل الخلايا السرطانية ،

ويسمى تطبيق البيولوجيا السكرية أحيانا بالتقنية الحيوية السكرية ، لكى تميز عن التقنية الحيوية ، ذلك النظام الذى يركز كثيرا على البروتبنات والأحساض النووية ، وقد انشسات شركات منسل Glycomed و Oxford Glycosystems لاستغلال امكانات البيولوجيا السكرية ، وتعتبر المقاقير ذات الأسساس الكربوميدرائي هي الهدف النشيم ، وبذلك تطور شركة oxford Glycosystems المقاد المفساد للايدز الذي اساسه كربوهيدرات ( الذي يتفاعل عن طريق ايقاف حركة آلية فبروس نقص المناعة عن العبل عنسدها يصيب الخلايا ) ، وانتجت شركة Glycomed عقارا موجها لايقاف تأثير التصاق الجزيئيات المتسكرة المبطئة للخلايا الليفية (ELAMs) ، والاستخدامات الآخري

لخبرة البيولوجيا السكرية ، ياتي في استغلال ال glycosylation في نظم التعديل ، وفي تحليل الكربوعيدراتات والبروتيتات السكرية ،

انظر أيضًا : الالتصاق الخلوى للجزيئيات ص : ٢٢٥ -

## الانزيمات المحللة للسكريات العديدة GLYCOSIDASES

مجموعة من الانزيمات التي تقوم بتحليل السكريات المعقدة ( مثل النشا أو السكروز ) الى سكريات يسيطة ( الجلوكوز والفركتوز ) - ويتم انتاج حوالى ١٢٠٠٠ طن خلال العسام من الجلوكوسسيمات الانزيمية ، يقتصر (ستخدامها غالبا على صناعة الغذاء ·

ومن الانزيبات الجلوكوسيدية الرئيسية ، الاميلاسات ( التي تقوم بتحليل النشا ) ، وانزيم ايومر الجلوكوز ( الذي يستخدم في تحويل الجلوكوز الى فركتوز اكتر حلاوة ) • وتقوم الاميلاسات پتحليل السلاسل الطويلة اجزيتيات النشسا والبوليمرات المسابهة الى قطع صغيرة ، التي تنتهى الى جلوكوز • وتستخلص الاميلاسيات بصغة عامة من الشعبر ، القول ، البطاطس ، ومن العديد من القطريات •

والانزيمات الاغرى التى تنتج من البكتيريا والفطر من أجل تحليل السكريات المعددية هى الإيسواميلاسات والبليولانازات و وتقوم هذه الانزيمات بتحليل الغروع السانوية للنفسا وتسمى أحيانا الانزيمات الهادمة للتفرع لهذا السبب و وبما أن الجزيئيات التى تكون واحدة ، فأن الخيوط غير المتفرعة من الوحدات ، لها شكل مختلف تماما عن الجزيئيات التى تتفرع مثل الشجرة ، والانزيمات الهادمة للتفرع ، تعتبر ذات قيمة لصناعة الفذاه في تغيير خصائص الانسياب ، أو الاحساس بعداق العلمام في الفحم .

والمجموعة الثالثة من هذه الانزينات حمى الانزينات السليلليوزية ، التي تحلل السليلليوز حيث يعتبر السليلليوز من المواد العضوية الشهيرة في العالم ، وباستخدامة كمادة خام ، يعنى وعيا اقتصاديا سليما ، بالرغم من انه من الفنص تحليلة الى وحدات مستقلة من الجلوكوز ، علية التجلكز ، هي اضافة جزيئيات السكر الى انسياه اخرى ، وتكون في الغالب جزيئيات اخرى وعادة البروتينسات ، والبروتينسات ، والبروتينسات المتجلكزة تسمى بالبروتينات الجلوكوزية "وتوجه معظم البروتينات على سطح الحلايا ، القيروسات ، وفي دم الحيوانات تعبر متجلكزة ، وبذلك ولا تجلكز المكتبريا بروتينانها ( أو يعتصل أن تكون لها روابط سكرية بيبيدية مختلفة تماما عن الحيوانات ) ، وعلى ذلك فقد تم تطوير أساليب المهدسة الورائيسة لخلايا الخميرة والخلايا سسوية التنوى التي تقوم بالتجلكز و وفي الواقع انها لاتتجلكز دائما بالطريقة التي تقوم بهسسا الخسلايا البشرية وليس من الواضح تساما فيما اذا كان العديد من البراضح تساما فيما اذا كان العديد من البيبتيدات المنتجة من اجل العقاقير الحيوية ، ستكون بالفعل اكثر ثباتا أو اكن فاعلية داخل الجسم اذا ماتجلكزت .

وتستطيع السكريات ان ترتبط بالبروتينات من خلال المجموعة الأميدية (مركب ناتج عن احلال مجموعة حيض عضوى محل ذرة هيدروجين في جزيئي النشسادر ) الهليونين في تسلسسل بيبتيكي تصسير (Asn-X-Ser/Thr) أو من خلال المجموعة النسادرة من مدروكسيل السيرين والثريونين ، هذا يمنى الى أية درجة يمكن جلكزة بروتين ، يمكن توقعه ليمتد من تسلسل حيفه الأميني ، وبالتال من تسلسل جينه ، وقيا اذا كان لهذا تطبيق عبلي ، في مقابل كونه مقابطة منطقية للسكريات التي نقابلها في البروتين الحقيقي ، وعلى أية حال فان هذا الموضوع ويبال متارا للجدل ،

عملية البسكر هذه ، تعتبر شكلا من أشكال التعديل الانتقال. المتاخر ، أي تعديل كيمياه البروتين بعد انتقال البروتين من الد ن أ و وتعتبر عملية الجلكزة البروتينية الاخرى كيميائية ، وتحدث عندما يوضع البروتين في محاليل ممكرية لفترة طويلة من الوقت ، ويسمى هذا أيضا بالسكر (glycation) .

وتستطيع الجزيئيات الأخرى ان تتجلكز ، خصبوصا الليبيدات. السطحية : وهذه الليبتيدات السكرية تعتبر مهمة كيطاقة بيانية تسميح للجسم بالتعرف على خلاياء ، خصوصا الخلايا الموجودة بالدم · وعلى ذلك قد تعتبر مراكبات وظيفية مهمة لليبتيدات ، تيكن صائع مسببات المخنيات بان يحمل الجسم على الاعتقاد انها هى الخلايا • ويمكن للبروتينات أيضا ليبيدات مرتبطة بـ (مكونة اللببيدات البروتينية) أو حتى ليبيدات سكرية • وتسبب التنائج استجابات مختلفة جدا من الجهاز المناعى عن البروتين عبر المدل : بالرغم من أن عمل مثل صده المستقات المقدة يعتبر اكثر صموية من صنع البروتينات السكرية البسيطة نسبيا •

ويالرغم من أن البروتيتات لها أماكن محددة تساما ، والتي يمكن للسكريات أن تتزاوج معهما فيهما ، وسمواء اأدوجت السكريان وأي السكريات التي تزدوج ، فإن ذلك يعتمد على أشبياء عديدة . ومن بن هؤلاء توجد الخلايا التي يصتع منها البروتين ، والحالة الأيضية للخلايا . وعلى ذلك تأتى البروتينات في أشكال متنوعة من الروابط السكرية المختلفة على نفس السلسلة البوليبييتيدية لهذه المتغيرات يطلق عليها الأشكال السكرية • وتستطيع احدى الحلايا أن تصنع خليطا من الأشكال السكرية المُختلفة \* والأشكال السكرية المختلفة لها خصائص استكشافية وظيفية مختلفة في حالات عديدة ، ويراها الجهاز المناعي على انها مختلفة. الفيروسات على وجه الخصوص ، تأتى في مجموعة مختلفة من الأشكال السكرية ، وليست ككيان كيبيالي واحد ؛ وعلى ذلك فان HIV ( فيروس الايدز ) ، له فروع من قبائل سكرية على سطحه تعتمه علم الخلاما النبي تنمو عليهما ، وعلى نوع السملالة الفيروسية التي تنمو بداخلهما بالقبيط وهذه التنوعات ترتبط بما لايدعو للشك بمضاد الأجسام الضادة لفبروس تقص المناعة بطريقة مختلفة ، وقد تؤثر على الجهاز المناعي للتسخص الذي يحمل فدوس نقص المناعة الموجب بطريقة مختلفة •

الطر أيضا ! التسكر ص ! ٢٠٢

### استخلاص الذهب واليوراتيوم GOLD AND URANIUM EXTRACTION

يتم تعدين النصب واليورانيسوم ، بمقادير تجارية باستخدام طرق الترشيح الميكروبية ، ويخلاف استخلاص المعادن الأخرى التي تستخدم البكتيريا ، فأن اللهمب واليورانيوم يتم استخلاصهما باستخدام البكتيريا بسبب القيمة المصافة العالية للمعادن ويعض البوائب الخاصة للعناصر ،

وبسحق العادن يتحرر معدن الذهب ، والذي يمكن فصله فيزيائيك ، عن طريق الغسيل • وبالرغم من ان الصادر الرئيسية للذهب هي المعدن الخام ، التي يكون فيها الدِّهب موزعا توزيعا دقيقـــا ، قانه لا يمكن الحصول عليه بطرق السحق أو الطحن التقليدية ، ويسمى بالخامان المقاومة للصهر - والعديد من مثل أنواع هذه الخامات ويواسطة كسماء متنوعة يمكن الحصول على اللهب ، لكنه يكون غالبا مصحوبا بالكبريتيدات. وخاصة الأنواع البيراتية والبيرات الزرنيخية ، ويمكن ان يؤكسه عن طريق البكتريا ، ولكم يتم تحرير المعدن ، يجب التخلص من الكبريت، كسمائها -وتقوم طرق الترشيح الحيوى بهضم خام النّحب المقاوم للانصهار مي جهاز التخدير الخزاني مع البكتير ، ويكون من النوع المؤكسد الحديدي لعضويات الكبريت ، الذي يقوم باكسدة الكبريتيد الى كبريتات ، ويعتبر عذا المركب عادة قابلا للدّوبان ، ويذلك يتم استخلاص جزيئيات الذهب لكي تجمع ميكاتيكيا ويكتسب استخلاص الذهب باستخدام عمليات التصنيم البيولوجي التأييد بسبب البدائل - ان أكسهة الكبريت الى ثاني أكسيد الكبريت ، أو امتصاص النَّعب من المعدن باستخدام السيانية \_ تعتبر على تحو متزايد غير مقبولة بيئيا ٠

ويتبع تمدين اليورانيوم اكثر خطوط الترشيع الحيوى التقليدية ، بواسطة الخامات التى تكون محتوية على قيم منخفضة من اليورانيوم ، الذى يتم تحصيف مع بكتير مؤكسه لاطلاق المدن • وتتم اكسهة اليورانيوم رباعي التكافؤ غير القابل لللوبان ، بواسطة الأيزنات الحديدية ( التي تولدها البكتيريا ) أو مباشرة عن طريق البكتريا نفسسها الى ذرات من اليورانيوم قابلة للقوبان (V1) • هذه الايونات يمكن استعادتها بعد ذلك من الخليط البجاري من كومة غنية بالخام •

انظر أيضا الترشيح ص: ٢٥٠ -

الأمـــن (GRAS

يرمز هـــذا المصطلح الى كل ما يمكن اعتبــــاره بصقة عامة آمنا ، ويعتبر سنة مهمة لقبــول منتجــات التقنيــة الحيوية في الدول الغربية وخموصا الولايات المتحدة . وبالتسبة المستجات الميكروبية المهندسة ورائيا ، قان الموافقة الشنطيمية للتداول العام للمنتج تعتبر أكثر سسهولة اذا كان المنتج قد تم صدعه من كائن عضسوى يقع تعتبر أكثر سسهولة اذا كان المنتج يعتبر المجهول الرحيد في هذه الحالة هو المنتج الجديد ، وليس الكائن المضوى أيضا - بالنسبة للمواد الموزولة ، التي تم قبسولها كامنة في أحسد التعابيات ( المادة المغذائية على سبيل المثال ) ، فانها تساعد كثيرا في الحصول على الموافقة لتطبيق آخر ( مثل مستحضرات التجميل ) ، ان المستثناء الوحيد يكون عادة في أي التطبيقات العقاقيية ، فان كل منتج حديد ، حتى لو اعتقد أنه متطابق كيميائيا لمنتج سابق ، لكنه صنع بطريقة أخرى جديدة ، فانه يجب ان تطبق عليه مجسوعة كاملة من المتجارب الاكاينيكية والسمومية قبل ان يصمح له بالتداول .

### GROWTH FACTORS

## عسوامل التمسو

عوامل النمو عمى مواد ( بروتينية ثابتة ظاهريا في التدييات ) ، مخضر على عملية النمو ، وتعتبر هذه المواد على درجة كبيرة من الاهمية ، كمفاقير فعالة ) عقافير حيدية ( ، لانها تستخدم في المساعدة على شفاه المجروح ، أو حتى الحث على اعادة بناء الانسجة ، ولا تقتصر عوامل النمو على تحفيز انقسام الخلية ، وإنما يمتد نشاطها الى تمييز الخلايا وفي بعض الحالات تقوم باختياد أى الخلايا التي تنقسم وتلك التي تتميز وذلك في خليط آمل بالخلايا ،

### ومن عوامل النمو التي تم دراستها :

★ عامل النمو البشرى (epidermal growth factor) ومذا العامل يقوم بتحفيز عدد متنوع من الخلايا في البشرة العليبا على الانقسام والتميز \* وله القدرة على مساعدة الجروح على الالتثام \*

★ عامل تكوين كرات الدم الحمراء (erythropotien) ويقوم عذا العامل بتحفير الخلايا التي تكون مسئولة عن تكون الخاريا الحمراء الحمراء بالدم ، وعلى هذا الاساس تستخدم لزيادة عدد الخلايا الحمراء في الدم ، والتي تسكون ذات قائدة كبيرة لمرضى ابيضياض الدم (leukaemia) أو مرض الديليزة السكلوية ، وقد أشسيع اسستخدامها

بين عدائى الماراتون ، لزيادة قدرة دهائهم على استيعاب نسبة كبيرة من الاكسجين ، وهذا الاستخدام تسبب في حدل كبير بخصوص اختراع هذا البروتين .

★ عامل نبو الخلية الليفية (Fibroblast Factor) • وهذا العامل يقوم بتحفيز نبو الخلية الليفية (connective tissue) يقوم بتحفيز نبو الخلايا المشتركة بين النسيج الضامي (plasmemen membrance) والفتي يرتبط به المديد عن الخلايا • وقد اقترح أن يكون هذا العامل محفزا على شفاء الحروق به القروح والنثام العظام •

﴿ عامل نمو الخلايا المكونة للهيموجلوبين (Haemopoietic cell)
• ويقـــوم هذا العـامل بالتحفيز على انقـــاج
العديد من الخلايا المكونة للهيموجلوبين، أي انها تلك الخلايا التي تصنع
في تخاع العظام وتفيض الى مجرى الدم •

\* عامل العصب الغذائي ( انظر موضوع Neurotropins factor ) .

★ عامل النمو الشتق من الصفيحة (HCGF) ويقوم هذا العامل بتحفير النسيج الضامي على النمو ، ويصاحبه شفاء الجروح »

★ عامل الخلية الجذعي (Stem cell factor) : وهو ذلك البروتين الذي يحفز الحلايا الجدعية التي يصنع منها جميع خلايا الدم • وتستقر الحلايا الجذعية في تخاع العظام • ( والعديد من الأنسجة لها خلاياها الجذعية الخاصة بها بالفعل : وهذه الخلايا الخاصة بالدم \_ هي الخلايا الجذعية المكونة لكرات الدم ) • هذا هو نوع جديد تصاماً من الاستنبات لاحب النباتات ، والذي يتكون من جذور كثيرة التفرع لنبات ، وتعقم ( الجزء المنقول عادة يكون اما ورقة أو جزءا من ورقة ) قطعة من نسيج النبات لازالة البكتيريا العالقة بالسطح ، ثم تعالج بمستنبت من بكتيريا A. rhizogenes ومثل قرينه A. rhizogenes قرينه A. tumefacine قرينه المساودة الدن الله خلايا النبات المصاب ، وعقا يسبب تغيرات في عملية الايض النباني ، وتشمل التغيرات في المستويات الهرمونية ، وهذا يسبب بالتالي في الجزء المخدور بطريقة آكثر كثافة عن النظام الجذري العادي لهذا النبات ، ويغطى المضاب ، ويغطى المضابة ، وتتفرع المضابكة من الجذور المعارية الرقيقة ، ومن ثم جات تسمية النظام ،

ان المستنبتات الجسفرية الكثيفة الشسعر لا تنطلب صرمونات أو فيتامينات لكى تنمو ، على عكس الأنسجة المستنبتة النقولة أو المستنبتات الخلوية لخلايا النبات ، ولذا فانها تستطيع أن تنمو في وسط بسيط من الأملاح والسكريات ، وهذه المستنبتات الجذرية تعتبر ثابتة وراثيا أيضا ، ومرة أخرى على عكس الأنسجة المنقولة أو مستنبتات الخلية ، وبذلك يمكن استنباتها بكميات كبيرة ، دون أن يتغير المستنبت بالرغم من ذلك ، فأن من أهم سماتها الواضحة ، هي أنها تنتج تغيرات احيائية لمانوية ، في مستويات مشابهة لتلك المستويات التي تتم في النبات الأصلى - ، وعلى ذلك يسكن استخدامها كنباتات بديلة ، لهمل مثل هذه المركبات مثل تكهة الطمام أو رائحته ، وتعتبر في حد ذاتها هدفا للأبحات والاهتمامات ، بالرغم من أنه لم يتم أى انتاج منها بعد ،

وقد تمت زراعة المستنبتات الجدرية الشعوية في العديد من معامل أجهزة التخمير الكبيرة بالإضافة الى الزراعات الارشادية · انها تبدو ككنلة من الانسجة عندما تنمو ككتلة غير مقلقلة ؛ ويعكن ان تنمو مي مقاعل جزان مقلقل ، لكنها تكون اكتر عرضة للكسر بفعل اللية التقليب ، ومع أنه بسبب أن نموها أيضا يعنبر اكنر بطئا من البكتيريا ، ولا تحتاج نقريبا الى نسبة عالية من الاكسجين ، فان التقليب لايعتبر ضروريا للحصول على مستنبت تاجع .

### الحصياد

#### HARVESTING

يقصد بالحصاد كمصطلح في التقنية الحيوبة عادة ، جمع الخلايا أو الكائنات العضوية من نظام نمو ، وإذا كانت الخلايا أو الكائنسات الحضوية على نطاق كبير جدا ( السالون المرقط على سبيل المثال ) ، فإن ذلك لا يمتبر من الأمور الصعبة بالرغم من أن أغاب التقنية الحيوبة تستخدم الكائنات العضوية وحيدة الخلية عثل البكتيريا أو الخبيرة ، والتي يستنزم جمعها بتشاط ، ومن بين الطرق التي تقوم بهذا الآتي :

الطرد المركزى : وبالرغم من أنه عملية مكلفة ، الا أنهـا طريقة مضمونة لجمع حتى الجزيليات الصغيرة · ويمكن اســــــخدامها نقادير صغيرة لتنفية الفيروسات ، وأى شي كبير كالبكتير ، يمكن التعامل ممه في سهولة تامة ،

الترشيح : وتوجد هنساك سلسلة من نظم الترشيح وتعتبر هذه الطريقة هي الأوخص والأكثر فاعلية ، لكنها عادة لها سسعة محدودة ، وسبب ذلك هو أن المرشح يستلزم أن يكون مليشسا بالثقوب ، التي تكون دات قطر أصغر من الخلايا التي ترغب في جمعها ، وعلى ذلك فبعد فترة تملأ الخلايا جميع الثقوب ، ويتلوث المرشح وتقف عملية الترشيح . وفي هذه الحالة ، يمكن استنجدام طريقة الترشيح ذات الانسياب المستعرض كحل بديل ،

الندف: وهي من الطرق التسائمة الاستخدام ، فعند اضافة كاشف الى خليط التفاعل أو بتغيير الظروف ، فانك تستطيع جعل الخلايا للتصق ببعضها فيها يشبه الندف ، وتعتبر هذه الطريقة المعلية الوحيدة غالبا للتخلص من الخلايا من المخبرات الكبيرة ، وخصوصا عند التخلص من الخميرة من مراقد تخمير البيرة عند انتهاء عملية التخمير ،

انظر أيضا ، الترشيح ذو التدفق الستعرض ، ص : ١٢٦ :

## مبيدات الأعشاب والمقاومة HERBICIDES AND RESISTANCE

من أحد الأهداف البدائية للهندسة الوراثية المستخدمة في التباتات، مي جعل تلك النباتات أكثر مقاومة لمبيدات الأعشاب السائعة ﴿ اذا واست طائفة كبيرة من هذه المبيدات العشبية على حقال مزروع بهذه المحاصيل المقاومة ، حينئذ تغنى جميع النباتات عدا عدا المحصول ، وبذلك تتوفر طريقة فعالة للتحكم في العشب دون تطوير طرق معيناة لكل نوع من الأعشاب ،

ويجب أن تصمم آلية المقاومة لكى تتلام مع هذا المبيد العشبي مـ ونتيجة لذلك ، عملت شركات مختلفة على عندسة مقاومة مبيدها العشبي المخاص بها ، ويوجد عناك مدخلان ، تغير الانزيم الذي يهاجمه المبيد عادة ، يحيث لا يصنح هدفا لهذا المركب الكيماوي ، أو بأضافة نظام لنزع ممية المبيد العشبي في النبات ،

ويوجد هناك اهدام فعلى لدى بعض الجماعات حول انتشار استخدام هذه التقلية ، التى تعطى بصفة أساسية المملكة النباتية القدرة على تجنب معظم المبيدات العشبية المؤثرة على الانسان وسيؤدى هذا الاهتمام الى زيادة استخدام المبيدات العشبية ، فى الوقت الذى تنادى فيه جميع الأطراف ، بأن يقتصر استخدام المبيدات العشبية الى أقل حد همكن ، وهناك احتمال بأن النباتات المقاومة سوف تهرب وتتحول الى أعسساب أو حتى تنقل جيناتها المقاومة الى أتواع أخرى من الأعشاب ، ومجموعات المبيدات العشبية التى تدت دراستها بواسطة علماء التقلية الحبوية حتى الآن هى :

Glyphosate جلايفوسات - وتقوم شركة موساتو بتسويقه ، ويتم استخدامه كطراد ، وهو المبيد العشبى الأكتر انتشبارا ، الذي يستخدم في ايقاف تركيبات الأحماض الامينية ، والنباتات المقاومة للجلايفوسات ، قد تم تخليقها عن طريق اعطائها انزيات مقاومة جديدة ، وعن طريق اختيار الخلايا المقاومة وكلونتها الى نباتات كاملة ،

وتقوم شركة مونساتو بتطوير مقاوم جلايفوساتي لنبات القطن ، ومن المتوقع أن تكون جاهزة للاستخدام الزراعي في منتصف التسعينات.

فوسفينوسمبركين ( PPT) ) وقامت بانتساجه شركة عوكست . وصفا المبيد يعمل على تخليق الأحماض الأمينية · وتم تخليق الحلفاء المقاومة بواسطة عزل خلايا الحلفاء المقاومة للمبيد العشبي ، وكلونت كل النباتات منها ، وصندسة النظم الوراثية النباتية آيضا التبغ والبطاطس لقاومة الفوفسفينوتيكرين ،

يوريا السلفوتيل : وهذه المادة تقوم بمنع تخليق الاحماض الامينية -والجينات التغيرة احيائيا من البكتيريا أ - كولاى تم وضعها في النباتات لكي - تكسمها المقاومة -

ثانى ورابع حيض الديكلوروفينوكسياستيك : وهو مركب يقسوم بتقليد الهرمونات النباتية ، وبذلك بشل حركة نموها ، وقد تم وضع المجينات البكتيرية التي تقوم بتحليمه في الخلايا النباتية .

تريازين (اترازين ، بروموكسيتيل) وهذه المركبات تعطل عملية التشيل الضوئي بواسطة الارتباط ببروتين ألى بروتين) في البخطور والتغيرات الاحيائية الطبيعية التي تعتبر مقاومة للتريازين لها Q منفير : وعلى ذلك يمكن عمل النبات المقاوم بوضع Q ال في المحصول النباتي ، وجعل هذا المنتج المتغير الجيني في البخضور ، يعتبر مشكلة كبيرة ، وتعمل شركة سيبا جايجي في مسار بديل ، اذ تقوم بوضع الانزيمات التي تقلل من سمية الانزازين في العديد من المحاصين النباتية : لأن الانزيمات منزوعة السمية تعمل في السيتوپلازم ، وقد يكون عذا من أبسط الطرق للمهندس الوراثي .

#### HOLLOW FIBRE

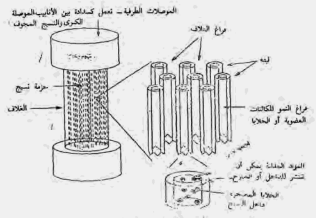
## الليف المجسوف

الألياف المجوفة ، عنى من مادة مسامية · والأنابيب صفيرة جـدا ، ويبلغ قطرها الداخل جزءا من المليمتر ، وعلى ذلك تعتبر نسبة المساحة السطحية الى الحجم كبيرة حـــدا · وهذه الخاصـــية لهـــا نــوعان ان الاستخدامات :

اولا ، انه يمكن استخدام الألياف المجوفة كمرشحات - لأن لها مساحة سطحية كبيرة ، وتحتاج الى وقت طويل قبل أن تنسب عن المرشحات العادية ، والمرشحات المستخدمة آلات الكلى الصناعية ، تكون في الغالب حزما من الليف المجوف .

انظر الرسم ص: ٢١٥٠

والاستخدام الثاني يتبتل في استخدامها في المفاعل الحيوى ذي الليف المجوف - وعمو من المفاعلات الحيوية الشائمة الاستخدام ، التي توضع فيه الخلايا داخل الياف مسامية مجوفة ، ويدور وسط المستنبت دورته خارج المقاعل - والألياف لها من المسام الواسعة ما يكفى لدخول المادة المفذية



شكل ٢٤ الليف المجوف

وخروع المنتج للخارج ، لكنها لاتسمح يخروج الخلايا للخارج · وتوجد الألياف داخل هيكل المفاعل : والمسافة البيئية بين الهيكل والألياف تدممى بقراغ الهيكل ·

وتنمتع المفاعلات الحيوية ذات الألياف المجوفة باستخدام عام في المعيد من التطبيقات - حيث تعتبر هذه المفاعلات على قدرة عاليه من القطبية في الاحتفاظ بالخلايا الشديبة ( خلايا الثديبات ) في المستببت لما لها من مساحة سطحية كبيرة تسمح بنمو الخلايا دون الحاجة الى مفاعل كبير ليحتويهم ، ولان المادة المففية التي تصل الى الخلايا تطل طازجة : وتعتبر الخلايا الثديبة آكثر حساسية للتغيرات في الوسط الذي تسبو فيه - ويوفر المفاعل طريقة سهلة لإزالة المتنج الذي تنتجه الخلايا : وهذا يعتى أن المفاعلات الليفية (الجوفة ، كانت عظيمة الفائدة خصوصا في صنع كميات كبيرة من الأجسام المضادة أحادية التكاثر -

وتمتبر مقاعلات الألياف المجوفة أقل استخداما حيث تضطر الخلايا الى أن تنبو بنفسها لأنه في هذه الحالة يصبح من الصعب الوصول داخل الألياف للتخلص من الخلايا الزائدة ، ومن الصعب التحكم في كمية الخاميا الموجودة داخل الألياف ، وهذا يمنى ان المقاعلات الليفية المجوفة لها فائدة محدودة بالنسبة الى المزوعات البكترية ،

التعشيج المثلى ، هو عملية بيولوجية ، والتي عن طريقها تصل خلية 
حية ، قطعتين متشابهتين من الددن أ ببعضهما ، وتعتبر صده العملية 
جزئية من العلية الوراثية العامة للتمشيج ، والتي من خلالها يتم وصل 
قطعتين من ال دن ا داخل خلية حية و وبعدت التمشيج في جبيع الكائنات 
العية : وعلى هذا أخنت تقنية الدن أ المعالج اسمها بسبب تقنية وصل 
الجين مع عمليات التمشيج الطبيعية ،

التمسيج المنفى ، هو عملية تمسيج بين قطعتين من الدن اللتين تعتبران متطابقتين تقريبا - اى أنهما « مثليان » : وتتم هذه العملية في سلاسة تامة عن التمسيج الذي يتم بين الددن أ ، الذي يعتبر مختلفا تماما - وتعتبر هذه العملية منطبقة على وجه الخصوص على الخميرة والكتبريا .

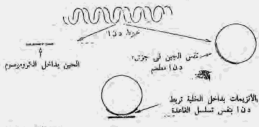
والتمشيج المثلى يعتبر عملية غاية في الصعوبة لحدوثها بين الكائنات العضوية العليا مثل النباتات والحيوانات · وتستخدم كآلية لضمان أن الجين المستنبت الذي يرغب الباحث في وضمعه داخل كروموسومات الخلية ، قد أدخل في هذه الكروموسومات عند نقطة معينة ( اي أنه ، عند النقطة التي يكون فيها د ن الخلية متشابها مع د ن االمستنبت ) · ولهذا السبب ، يسمى التنشيج المتلى احيانا (بتوجيه الجين) · ويستخدم التشيع المتلى احيانا ويادت التشيع المتلى احيانات ؛

قى توليد طافرات جديدة من العديد من الكائنات العضوية ، لكن التنشيج المثلي للخميرة على وجه الخصوص ، يعتبر طريقة لتوجيه قطعة معينة من الدن ا · قطعة من دن ا الخميرة توصيل ببلازميد (plasmid) ويتم وصل الاثنين ببعضهما ، ولما كان البلازميد قطعة واحدة فقط ، فان هذا يعنى أن كل القطع الاخرى للدن ا يتم وصلها ايضا في دن ا الخميرة ، ويمكن استخدام هذا في وصل بلازميد بكروموسومات الحيرة ، أو عندما يكون دن ا الحميرة من جيل معروف ، بأنه يمرق هذا الجين عن طريق وضم قطعة كبيرة من الدن ا من البلازميد في وسطه ،

والدور الناني يأتي في استغلال البلازهيدات الكبيرة مثل بلازهيد TI لبكتير التووم الزراعي ، والذي يعتبر من الكبر يحيث لا يتغير باستخدام "تقتيمات الدون أ المصالح ، اذ يمكن وصلى الجينات بداخلها بنفس الطريقة تماما التي توصل بها داخل كرموسوم الخميرة ،

ويأتي التطبيق الثالث في عمل حيوانات عابرة للجين ( ويحتمل ان تكون في العلاج الجيني ) · وفي عذه المرة أيضا يستخدم التمشيج المثلى في حمل جين غريب الي كروهوسوم الخلية • ويحتمل أن يكون السبب في هذا العمل ، عو لتجنب تمزيق أية جينات في الخلية المستهدفة . وللتأكد من أن الجين الغريب وصل الى البيئة الكروموسومية المناسمة ، وال د ن أ الذي يحيط بالجينات الموجودة في الخلايا الثديية ( والأنواع الأخرى المديدة من الحلايا) ، يؤثر في الطريقة التي ستعدل بها الجينات . وعلى ذلك ، فائه من المهم توجيه أي جين غريب الى المكان المناسب داخار كروموسومات الخلية العائلة ، بحيث يعمل الجيّن بطريقة صحيحة ، ومن الضروري ان الجين لايتم توجيهه الى موقع ، حيث سيؤدي الى تدمير وظائف الجينات الأخرى ، وتقدم عملية التمشيج المثلية السبيل للقيام بهذا ، ومن ثم يكون عمل انتاج الحيوانات العابرة للجين أكثر اعتمادية - وهم توفر أيضًا امكانية العلاج الجيني المفيد للانسان ، حيث يعتبر أحد المشاكل الرئيسية المتعلقة بمفهوم العلاج الجيني في الوقت الحالي ، هو التوا يد القائم على الجين ، العلاجي ، الداخل في خلايا المريض ، سبوف يحدث تفس الأضرار التي يسببها المرض الأصلي •

انظر الرسم رقم : ٢٥ ٠



جزيئات دارا مطعمة عند هذه النقطة دائنل خلية حية



كان هرمون النمو البشرى bGH واحسدا من البروتينات الأولى التى صنعت عن طريق الهناسة الوراثية ، وحصات على الموافقة للاستخدام كمقار : وقد باعث شركة جينتك ما قيمته ١٥٠ مليون دولار أمريكي من مذا المقار في عام ١٩٩٠ ويتم انتاج هرمونات النمو للحيوانات الديبة بطريقة طبيعية ، عن طريق النسخة النخامية (pituitary gland) في الحيوانات اليافعة قبل وبعد فترة المراهقة ، وتعوم عدم الهرمونات بزيادة معدل النمو وتحفيز الجسم على زيادة الكتلة العضلية ، وبعد الوصول الى سن الثلاثين يتوقف انتاج النمو الهرموني : والخفن بعد عدم السن حمل المضل يشتد بعضه الى بعضه ، ويؤدي الى تناقص الدعون .

ويستخدم هرمون النمو البشرى طبيا في أهراض الأطفال النادرة ،
حيث لايستطيع الجسم انتاج هومون نموه الخاص به " ويمكن استخدامه
ايضا في علاج العديد من الأمراض ، حيث يكون قصر القامة الحاد جزءا
من المرض ، بالرغم من انه ليس بسبب النقص في الهرمون مثل عجدوعة
اعراض الشدود الكروموسومي المتحول

(Chromosomal abnormality Turner's syndrome),

وتقترح الإبحاث الحديثة إن (hGH) ، ينقص أو حتى يعكس النقص في الكتلة المضلية ، التي تحدث مع تقدم السن ، ويقوم إيضا بتحسين مرونة البشرة ونفساط العضلة ، وعلى ذلك يمكن استخدامه كعقار مضاد للشيخوخة ، وقد كان ذلك باعشا على الاعتمام الفعل ، وخصوصا للمتعاملين القدامي مع البنوك ، لكنه يعتبر من الصعب اثباته ، وخصوصا للمتعاملين القليل تأثير الشيخوخة ، بالرغم من عسم اطالة خترة الحياة ، فأنه يعتبر لايزال جدايا جدا : وفي مقابل هذا ، يجب ال توضع التقنية المحتملة بأن العقار مبيكون له بعض التأثيرات الجانبية : مواه أنهم سيكونون عاديين أو أن خطر التهديد بالحياة سيظل قائما ، سواه أنهم سيكونون عاديين أو أن خطر التهديد بالحياة سيظل قائما ، كيضاد للشيخوخة : وأن لم تحدد الشيخوخة كمرض ، فأنه لا يوجد سبيل لعقار قوى ، لأن يختبر من أجل علاج هذا المرض ، وأذا اعتبر مرضا ، فأن على المقسار أن يهرمن أن له بعض النائير على هاذا المرض ، والذي قديستمر اثباته لسنوات عديدة ،

ومن المجالات دات العلاقة بهذا الموضوع ، فأن عقار هرمون النمو البشرى يمكن استخدامه كعامل عضاد للهدم لمرض مثل الايدز -

والمجال الثالث لاستخدام hHG يعتبر غير قانوني تماما ، لكنه قد يستمر على أية حال · وهو اساءة استخدام هذا العقاد في الرياضة ،

> انظر أيضًا الرياضات والتقنية الحيوية ص : ٣٦٤ · المتهم

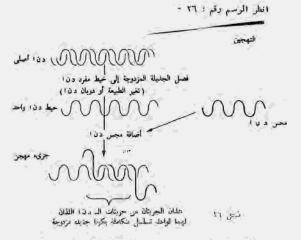
#### HYBRIDIZATION

التهجان

ان التهجين له معان عديدة في مجالي التقنية الحيوية والبيولوجيا الجزيئية -

تهجين الد د ن أ • وهو تكوين اللولب المزدوج للد د ن أ من جديلتين من د ن أ • وتنجم الجديلتان المنفصلتان من الد د ن أ لتكونا جديلة عزوجة اذا كانت قواعدهما متنامة , بحيث انه أيضا وجد A ( ادنين ) في احلى الجدائل، فانه يوجد T ( ثاميدين ) في الجديلة الأخرى ، وكلما وجدت G ( جوانين ) في اصدى الجدائل ، فانه يوجد C ، ( وفي الواقع فانه توجد درجة طفيقة من المرونة في هذا الموضوع ، التي تعتمد على مقدار طول جدائل الد د ن أ ، فانه لحدولل ١٠ ٪ من القواعد الخاطئة أو غير المتوافقة قد تصل اليه نسبة فاته لحدولل ١٠ ٪ من القواعد الخاطئة أو غير المتوافقة قد تصل اليه نسبة الد ن أ ( المجس) لاكتشاف فيما اذا كانت هناك قطعة متنامة من الد ن أ وحودة في خليط من أنواع الد ن أ وتستخدم في تقنيات النشف وجودة في خليط من أنواع الد ن أ وتستخدم في تقنيات النشف أخرى من التقنيات ، ووساسلة

التهجين الجزيئي : وهي طريقة لتشكيل جزى جديد له نفس الاجزاء الوظيفية الموجودة في جزيئين مختلفين · وذلك يستنبع أن يحتوى على مجموعة من الخصائص الموجودة في الجزيئين الاصليين · ومن الأمثلة على مذا الاستخدام على الأجسام المشادة الجديدة التي يمكن صنعها بواسطة جمع الانزيمات التي تصنع جسمين مضادين قديمين في خلية واحدة ، وعمل بروتينات الدماجية بواسطة وصل وظيفة صفتين ساندتين من المروتينات الأخرى ببعضهما ·



التهجين الخناوى : ويعتبر هذا يصفة أساسية مصطلحا آخـر لاندماج الخلية ·

تهجين الأنواع : وهو تكوين هجين بين نوعين تهجين بين أنواع قريبة ( التهجين ند الصفات المتبادلة ) ، يحدث بطريقة طبيعية في الحياة وحيث يمكن تكوينه بين أنواع وثيقة الصلة ببعضها بواصطة براهج تربية بسيطة : بالرغم من أن العديد من الأنواع ليس لديها الاستعداد للتهجين . وبخلاف الأنواع القليلة ذات الصلة الوثيقة ببعضها مثل الحمار والحصال . فان الحيوانات نادرا ما تقوم بالتهجين بهذا الاسلوب ، وتشتمل المترق البديلة على عمل الكميرة ، الخلية الاندماجية ( ويقتصر حلّا التهجين على النبات ــ لكنه يعتبر نادر العلوث في الحيوانات ) لانتاج أنواع جديدة لكل الجينسات الموجودة في الأنواع الاصلية ، أو باستخدام البلازميدات البكترية لنقل الجينات بين الأنواع المكترية .

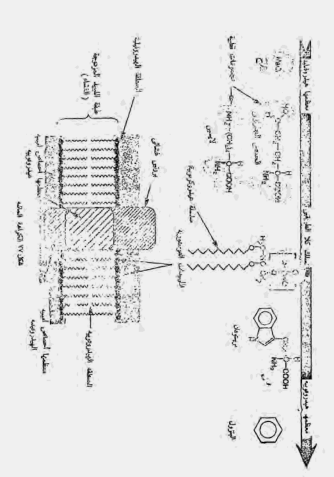
انظر أضا الدماج الخلية ص : ٩٩ ، الكمير ص : ١٠٧ ، البروتين الاندماجي س : ١٨٠ ، الجزى، الطارد للساد في الله ضعيفة جدا ، لكنه يتحلل على الجزى، الذى تكون قابلية ذوبانه في الماء ضعيفة جدا ، لكنه يتحلل على نحو تام في مذيب مثل البيوتانول أو التولوين ، انها جزيئيات لا قطبية ، وهي بضفة أساسية متمادلة كهربيا ، والجزى، المقابل له عو الجزى، المحب للماء ( hydrophilic molecule ) الذى يتحلل في المساء بصسورة كامنة أو في مذيب مثل DMSO ( سلفا أوكسيد الديميئيل ) ، تكنه عديم الدوبان على الاطلاق في التولوين أو الكحوليات طويلة السلسلة ، هذه الجزيئيات تكون لها عادة مجموعات مشحونة جزئيا على اسطحها ، وتكون غالبا أبونات عندما تتحلل في الماء ، الاستثناء الوحيد لهذه الجزيئيات العضوية تعتمى الى حد ما الى الطائفة المحبة للماء ، والاستثناء الوحيد لهذه الجزيئيات مي الدمون ( الترايجلسريدات ) ، والتي تعتبر غير قابلة للاذابة في الماء ، وسعات الدمون» (Lipophilic) هي منا سبيت الجزيئيات غير المحبة للماء ، والاستثناء الدمون» (Lipophilic) هي منا سبيت الجزيئيات غير المحبة للماء ، والتي تعتبر غير قابلة للاذابة في الماء ، وسن هنا سبيت الجزيئيات غير المحبة للماء ، وابني الدمون» (Lipophilic) هي المناهدة المحبة الماء ، وابناء الدمون» (Lipophilic) هي المناهدة المحبة الماء ، وابناء المحبة الماء ، وابناء المحبة الماء ، وابناء وابناء الدمون» (Lipophilic) ها المناهدة المحبة الماء ، وابناء المحبة الماء ، وابناء وابناء المون» (Lipophilic) ها المحبة المحبة الماء ، وابناء المحبة الماء ، وابناء المحبة المحبة الماء ، وابناء وابناء المحبة المحبة المحبة الماء ، وابناء وابناء المحبة الم

عندما يتاح لهذه الجزيئيات اختيار بيئتها \_ أى يكون هناك خليط من الماء والزيت لتتحلل فيهما ، فأن الجزيئيات الصادرة للماء ستفضل البيئة الصادة للماء ( في هذه الحالة الزيت) ، بينما تختار الجزيئيات المحبة للماء ( البيئة المائية ) ،

الا أنه توجد هناك درجات من الصدود المائي والقابلية للمساء و و و في بين الأحماض الامينية ، هناك حمض الجليوماتيك والليسين الملفان يعتبران شرهين للماء ، لانهما يكونان أيونات بسمهولة ولديهما قابلية اللوبان في الماء ، بينما يوجد الترايبتوقان الذي له سلسلة جانبية غير مشحونة ، ويعتبر بطبيعته غير قابل للثوبان في الماء ، هذه الاختلافات في عدم القابلية للاذابة في الماء ، يمكن استخدامها في قصل الجزيئيات ، ويستغل الفصل الكروماتوجرافي للمواد غير القابلة للاذابة عده الظاهرة : اذ يمرز خليط من الجزيئيات فوق مادة صلبة التي تكون ذات طبيعة غير قابلة للفوبان في الماء ، وتلتصتي الجزيئيات غير القابلة للاذابة في الماء ، وبذلك لن تتخلل المادة الصابة بنفس السرعة التي بهذه المادة بشدة ، وبذلك لن تتخلل المادة الصابة بنفس السرعة التي تنساب بها الجزيئيات المحبة للماء ،

وهناك العديد من الجزيئيات العضوية التي لها أجزاء متميزة تعاما من القطع القابلة وغير القابلة للذوبان في الماء ، وتسمى هذه الجزيئيات ذات المسارين (Amphipathic) · واذا كانت منطقت الجزي، في وجهتين متقابلتين ، فإن النتيجة حينته مادة نشطة سطحيا : فإنها سنميل الى التجمع عند الوصلة بين المذيب المائي واللامائي • وتعتبر الدعايات الفوسفورية من هذا النوع ، وترتب أغشية الدهني الفوسفوري ، بديت تكون اطراف (tails) الدمنيات الفوسفورية طبقة من السائل غير القابل للاذاية (hydrophobic) الذي يذيب مواد كيميسائية مختلفة تساما عن الوجه المائي المحيط به • والبروتينات أيضًا لها خليط ثابت تقريبًا من الأحماض الأمينية المحبة والصادة للماء ، ويطوى البروتين بحيث ان معظم الأحماض الأميثية المحبة للماء تكون معرضة للمحلول الماثي الذي نذوب فيه ، ومعظم الأحماض الأمينية غير القابلة للاذابة في الماء تنزوي بعيدا داخل البروتين ومكذا يصبح توزيع الجزيئيات القابلة وغر القابلة للذومان في الماء على طول البروتين ( والتي تسمى أحيانًا بالخطط الصادية المائية ) . يمكن أن تكون كمفتاح اللغز ، حسب الطريقة التي ينطوي بها البروتين ، وعلى وجه النحصوص قان البروتينات ذات النطــــاق الكبير من الاحداض الأمينية غير القابلة للاذابة في وسع تسلسلها تعتبر مصحوبة غالسا باغشية ، وتكون فيها الأحماض الأمينية غير القابلة للاذابة مغمورة في طبقة غير قابلة للاذابة في وسط الطبقة الدمنية .

انظر الرسم رقم : ۲۷ •



## جزيئات الالتصاق الضمنغلوية

TCAM

جريئيات الالتصاق الضنخلوية Molecules ، وتسمى أيضا بجريئيات الالتصاق الخلوية ، هذه الجريئيات الالتصاق الخلوية ، هذه الجريئيات الالتصاق الخلوية ، وتعتبر جزءا من الخلايا البشرية ، وتعتبر جزءا من الآلية المستخدمة بواسطة الخسلايا للتعرف على بعضها البيض ، انها البروتينات السكرية ، وتستطيع بقايا السكر أن تكون عصيبة في وطائفها: وعلى سبيل المشال ، فإن القرق بين بعض مجموعات الدم ، هي تتبجة التنوع ، في البقايا السكرية ، في تعض جزيئيات (ICAM)

وجرينيات الالتصاق الخلوية ، تعتبر مهمة بالنسبة إلى شركات التقنية الحيوبة ، لأنها هي تلك الجزيئيات التي تحدث من خلالها الاستجابة الالتهابية ، وعلى ذلك قال اصبحك تتورم ، عندما تلسعها تحلة ، أن هذا بسبب ترشيح الأنسجة التي في اصبحك مع الخلايا البيضاء ، التي تتفاعل لم الخلايا التي من حولها من خلال النظام الاتصادي لمجموبة الالتصادي الخلوية ، ومن ثم فاته يوجد عمل أساسي ، في استنساخ البروتينات ، واستخدامها كأهداف لها ، أو كقواعه للأدوية ، لتعديل الاستجابة والاتهابية .

والجزيئيسيات القريبة هي جزيئيسات الالتصاق للخلايا اللمفية ،
(ELAMs) ، وهي تلك البروتينات الموجودة على أسطح الخلايا اللمفية ،
والخلايا البطانية ( الخلايا المسطحة التي تبطن جدار الأوعية الدموية ) ،
واثناء الالتهاب ، تفادر الخلايا البيضاء اللم وتفزو النسبج المصاب ، لكي
تبتلع أية كائنات عضوية غازية ، وهي أهسا تطلق سلسلة من المواد
الكيميائية التي تسبب التهاب النسيج ، وهذا الفرو يتم السيطرة عليه
جزئيا عن طريق (ELAMs) ، التي تسمح للخلايا اللمقية بالالتمساق
عليها والتعرف على الخلايا البطائية ، وعند تغيير هذا التفاعل ، فان ذلك
يعتبر الطريق الغمال للسيطرة على الأمراض الالتهابية ،

سلسلة من البروتينات ، يجرى تطويرها حاليا ، كعوامل تصوير ، أو عوامل تباين ، وهذا يعنى أنها من أجل الاستخدام مع الانواع العديدة من الفاحصات الجسدية ، والبروتينات ( الأجسام المضادة عادة ) يتم ربطها الى مجموعة كيميائية تسمح للفاحص بأن يراها بسمولة تامة ، وترتبط البروتينات بأنواع معينة من الأنسجة ، عادة الانسجة الورمية ، وبذلك تسمح للفاحص بأن يميز هذه الانسجة عن النسيج المحيط بسمولة تنسبه تماما التباين ، فإن الخلايا المستهدفة تشسبه تماما النسيج المحيط ،

## وعوامل التصوير ، يمكن صنعها لأى انظمة تصوير رئيسية :

★★★ نظام الفحص CT - الرسم السطحى الكمبيوترى - وتستخدم هذه التقنية ، أشعة اكس ، وتنيجة لذلك فان الأثر المطبرع على الجسم المضاد هو عادة مادة معتمة من أشعة اكس و والشيء الصدوع عادة يشكل معدنا ثقيلا مثل الذهب .

★★★ نظام الفحص PET \_ الرسم السطحى للانبعات البيزوترونى • وتقوم هذه التقنية على حقل كميات ضئيلة جدا من اشعة النظير الاشعاعى داخل الجسم ، وبعد ذلك تتعقب اثرها إينما ذهبت ، باتباع مساز جزيئيات النشاط الاشعاعى \* ان النظير المقضل الذى يوسم على الجسم المضاد من أجل ذلك عو التكنيئيوم ( عنصر قلزى ) ، وهو محتمل تماما لأنه فنى \*

★★★ الرئين المغناطيسي النسووي (NMR) وهذا يستفل الطريقة التي يستص بها الجسم الموجات الفائقة القصر ، عندما يكون في مجال مغناطيسي قوى ، وتمتص المجموعات الكيميائية الوجات الفائقة القصر بطرق مختلفة ، تعتمد على نوع المجال الذي توجد فيه ، وعلى ماهية المجموعة ، ويمكن استخدام سلسلة كبيرة من المواد كعوامل تبساين للفحص بطريقة (NMR) .

 يعض أنواع المركبات ، تلك التي تستخدم في طاقة التغير الاحيائي : رهذا الاسلوب يختلف عن NMR ، الذي يكتشف عادة الماء • ولاتستعمل طريقتا NMR و ESR اية اشعاعات ، ولذا فانهما تكتسبان ميزة كنظم تشخيص ، بسبب الخوف النووى الشائع ، والذي يظهـــر بصفة خاصة في الولايات المتحدة •

# المفاعلات الحيوية للخلية المجمدة المساوية المخلفة المساوية المساوية المخلفة المساوية المحادثة المحادث

العديد من الخلايا النبائية والحيوانية التي ينميها علماء التقنية الحيوية ، يتم التعامل معها ليس على انها خلايا معزونة ، ونكن على انها خلايا مجدة ، على بعض المواد الساندة ، وهذا يساعد على تقويتها ضد قوى التقليب ، الضرورية لعملية خلط محتويات المقاعل الحيوى ، وجعلها اسبيل في الحركة والانفصال عن الركيزة ،

وتوجد سلسلة عديد من المفاعلات الحيدوية المجمدة • وتقع هذه المفاعلات في رتبتين • المفاعلات الحيوية الغشائية : وهذه المفاعلات تقوم بأنماء الخلايا آهام أو خلف الفتساء المسامى ، الذي يسسمح بمرور المادة المفذية للخلايا من خلاله ، لكنه لايسمح للخلايا تقسها بالمرور • وعلى هذا الأساس ، تنشباً مفاعلات النسيج المجوف ، وهي طريقة شسائعة لانماء الخساس المفاعدة الحدية الخسام المساحة الحدية النسسخ ،

المفاعلات الحيوبة الشبكية أو الترشيحية : وفي هذه الطريقة تنه الخلايا في شبكة مفتوحة لمادة داخلية ، والتي تسمح لوسط المستنبث بان ينساب بعدها ، لكنه يحجز الخلايا ، وهذه الطريقة مشابهة في الفكرة للمفاعلات ذات النسبج المجلوف والغشائي ، لكنها قد تكون سهلة التشغيل ، حيث انها تشبه المفاعلات الحيوية البرجيسة ذات الشبكة الاستبدائية لفراغ المفاعل المركزي ،

طرق أخرى : وفي الاستخدامات الأخرى ، تكون الخسلايا المجمدة قالبا ، يقصد بها انها الخلايا المجمدة على شيء ما ، لا يكون اكبر كثيرا من الخلايا ، مثل النايلون الصغير أو الحبيبات المجيلاتيتية ، ويستطم المفاعل ان يتعامل مع الحبيبات بنفس الطريقة مثلما تصالح العضارات الحبيبية في التفاعلات الكهيائية ، وتوجد عدة طرق للقيام يذلك ، والمفاعلات العادية من جميع الانواع يمسكن ان تكيف لكي تتعامل مع الجزيئيات العبية ، ويكون هذا التعامل طبيا عسما تكون الجزيئيات ذات كثافة متعادلة ( مثل جميع الجزيئيات المصنوعة من معظم البوليمرات)، والطريقة البديلة ، اذا استقرت الجزيئيات بسرعة ، فان المفاعل الحبوى يمكن أن يكون مفاعلا ذا طبقة مسيلة أو مفاعلا ذا طبقة صلبة ، وفي النوع الأول ، تظل الجزيئات معلقة ، في كتلة سائل كتيفة ، عن طريق السائل المدفوع خلالها من القاعدة ، وتتصرف الكتلة مثل سائل ، حتى السائل المدفوع خلالها من القاعدة ، وتتصرف الكتلة مثل سائل ، حتى السائل للدفوع خلالها من القاعدة ، ونع النوع الأخير يكون انسياب السائل ليس سريعا بدرجة كافية لدفع الجزيئات امامه ، ولذا فأنها تسستقر في طبقة في قاعدة المفاعل ، ويكون السائل منسبابا امامها ، والمفاعلات ذات الطبقة المحزمة تأتى في أشكال عديدة ( المخروطي سـ الماعل ذو الطبقة المستدفة ، القرصية الشكل بـ الطبقة المستدفة ، القرصية الشكل بـ الطبقة القطرية للخرمة المنسابة ) ، لكي تساعد جميعها على انسياب السائل بسهولة ،

# العساس العيوى للغلية المجمدة

#### IMMOBILIZED CELL BIOSENSOR

وهى تلك الحساسات الحيوية (أى الأجهزة الكاشفة التي تستخدم قطمة حيوية لكى تسمج لها باكتشاف شئ، واحبدة كل هرة) والتي تستخدم الخلايا الحية كنظام كاشف ، وتسمى غالبا بالحساسات الحيوية الميكروبية ، حيث تستغل الخلايا البكترية في القيام بهذا المحسل .

وكما هو الحال مع أى حساس حبوى ، فانه يوجه جزآن فى حساسات الخلية المجمدة : الخلية المجمدة ( والتى تقوم بالاحساس وتحدث اشارة ضعيفة جدا من نوع ما ) والجهاز الذى يكتشف ويكبر هذه الاشارة الضعيفة الى اشارة يستطيع المستخدم ان يفهيها ( يقراما ) .

والخلية المستخدمة تعتمد على الشيء الذي ترغب في اكتشسافه . ومن بعض الأمثلة النموذجية للمتحللات ( الأشياء التي تحلل ) هي :

الأحماض الأمينية ( باستخدام البكتيريا التي تؤيفها ) •

الجلوكوز ( استخدام أي خلية تقريباً ) •

الواد الكيميائية السمية ( استخدام أي بكتبر يكون حساسا للمادة. الكيميائية المطلوب اكتشافها ) •

المسرطنات (carcinogens) \_ ( تستخدم البكتيريا التي تعتبر ناقصة في اصلاح جينات الـ د ن أ ) ·

المطلب البيولوجي للأكسجين (BOD) ، ( كميـــة المادة العُصَـــويَّة الموجودة في المياه الراكعة ) -

المعادن الثقيلة ( تستخدم البكتيريا المقاومة للمعادن ) •

مبيدات الأعشاب ( تستخدم الخلايا النباتية أو الطحالب الزرقاء المخصرة ) ،

السمية ( تستخدم الخلايا الحيوانية المستنبتة ) •

والقليل منها فقط الذي ثم تحويله الى أجهزة حساسة فعلية .

وقد تكون طرق المفرلة (readout) على أحسو متساو من الاشكال. المتعددة :

استنزاف / توليد الغاز : وهو نوع مغضل ، اذ يقوم بقياس كمية الاكسجين المحترق أد ثاني اكسيد الكربون الناتج من البكتيريا • وعلى عكس الموضوعي ، فأن البكتيريا مثل أي شيء تقريبا تقوم بحرق الاكسجين وتوليد ثاني اكسيد الكربون •

انتاج الضوء: وتستخدم في هذه الطريقة البكتيريا المتالفة ، أما تلكه الأنواع المتالفة ، أما تلكه الأنواع المتالفة والليوسفواز والتسبة للانزيم المولد للضوء ) المهندس وواثيا بداخلها ، ويكون انتاج الفوء اما قياسا للصالح البكتيري العام ( بالنسبة للحساسات السمية ) أو يقرن بوجرد كيماويات معينة -

القرينة الكيميائية الكهربية المباشرة : تعمل بعض المجموعات في خطف الالكترود مباشرة الى جهاز نقل الالكترون البكتيرى ، وهو موضوع معقد لقياس اكسجين الامتصاص .

والحساسات الحيوية البكتيرية تعتبر عادة أقل موضـــوعية عن الحساسات الحيوية الأخرى ، حيث ان البكتيريا شــــديمة التموع ومن الأشياء المعقدة ، وبالرغم من ان لها فوائد حقيقية ، من حيث النشـــاط الفعال ، وبذلك تصنع الاشارة التي يسهل كشفها عن تلك المنتجة بواسطة الاجسام المضادة أو مسابر ال د ن أ ،

ومن أنظمة الحساسات الحيوية التجازية القليلة ، يعتبر المديد منها الحساسات الحيوية البكتيرية : اثنان من الحساسات الحيوية البكتيرية ذوا أسساس ضوئى ( وبالتسسية للسهية ولقياسات المطلب الحضوى للاكسيجين ) تستخدم في صناعة الماء على سبيل المثال .

#### IMMORTALIZATION

## التغليسد

ان تخلید نوع ما من الخلایا ، هو تحوله الجینی الی سلسلة خلایا یکون تکاترها غیر محدد ، وتسمی الخلایا المأخوذة من الثدیبات بالخلایا الاولیة والتی ستنقسم فی المستنبت من ۲۰ ـ ٦٠ انقساما ، ثم تتوقف بعد ذلك عن الانقسام ،

ان هذا التوقف عن الانقسام ، لايكون سبيه نفاد المادة الغذائيسة او عدم توفي المكان الذي تنبو فيه ، لكن التفسير الصحيح لذلك برجع الى ان التخلية أصبحت غير قادرة على النمو والانقسام آكثر من ذلك ، ويشهر على هذه الخلايا بعض التغيرات الخاصة في تركيبها ، مما يقلل من قائدة المنتج كمنتج تقنى حيوى ، سواء من الناحية الايضية أو البروتينية ، وبهلق على هذه التغيرات بأن الخلية وصلت الى مرحلة الشيخوخة ، ومي تلك المرحلة التي تحدد بشكل واضح استغلال عنه الخلايا الأولية في الغرض الذي تنتج من أجله ،

واكمى يتم النظب على هذه المسكلة ، بجرى تخليد الخلية \_ اى تجرى لها بعض المعالجات التى تمكنها من النغلب على الشيخوخة والانقسام المحدود ، والعفاظ على الخصائص الميزة التى يجب ان توجد فيها وهذه الطريقة واحدة من الطرق ، والمديد من الجيئات الورمية عندما يتم حقنها في خلية ، سيجعل الخلية مخلدة ، بعض الجيئات من فيروسات الجيئ الورمي ( المسبب للوزم ) ، يمكنها أيضا ان تخله الخلايا ، وخاصة جين ( الموروث المضاد \_ T) الماخوذ من فيروس ( SV40) .

انظر أيضًا انعماج الخلية ص : ٩٩ ، نمو الخلية ص : ١٠٠ ، خط الخلية ص : ١٠٣ ،

#### IMMUNIZATION

## المناعسة

المنساعية ، هي العملية التي عن طريقها ، يتم جعل حيوان معين منتجا لجسم مضاد ضد شيء ما ، وقد يكون الحيوان انسسانا أو حيوان مزعة ، في تلك الحالة ، فإن الغرض من المتاعية هو تزويد هذا الحيوان بالقدرة التي تمكنه من صنع الجسم المضاد ، بحيث تكون هذه الأجسام المضاد حامية من مرض معين الوان الحيوان يجري تحصينه ، بحيث نستطيع أن نجمع دمه ، واستخراج الجسم المضاد منه ، ومن ثم يزودنا بمصدر من هذا الجسم المضاد من الخطوات التبعة :

★ أن يتم حقن الحيوان بالموروث المضاد ، أى المادة التي ترغب أى ان يتفاعل معها الجسم المضاد \* وإذا كانت هذه جزينا صغيرا جدا مثل ( sterold hormone أو بيتينا قصيرا ) حينئذ فانه يرتبط عادة بجزى كبير جدا ، مثل البروتين \* والبروتينات المفضلة هي زلال المصل البقرى (BSA) و (KLH) KEYHOLE LIMPIT HEAMOCYANIN).

★ اذا كان الهدف عو الحصول على جسم مضاد (عندما نريد أن تحمى حيوانا) ، حيثاث يتم حتن الموروث المضاد مع مادة مساعدة التي تزيد من الاستجابة المناعية ، والمواد المصروفة على الزيوت المدنية ، والمخلطات المركبة المشابهة ، التي تسبب الالتهاب ، والنوع الشائع عي المناعدة الكاملة (reunds).

★ المعززات : الحقن الأول سـوف يعطى ظهورا لاستجابة مناعية الولية ، انتـاج الكية الفليلة نسبيا من الجسم المضاد ، وسـوف يصبح الجسم المضاد معظمه الها ( انظر موضوع : تركيب الجسم المضاد ص : ٥٠ ) وسوف تكون الـ ١٨ له قليلة ، واذا حقن نفس الموروث المضاد مرة الحرى ، فسوف تحدث استجابة متاعية ثانوية ، وثنتج كية كبيرة من الجسم المضاد ، وفي عده المرة يكون معظمها IRM ، وذا انجذاب شديد - معذا الحقن التالى يسمى بالداعم ، وفي العادة يتم اجراؤه عدة مرات ،

★ العيارات الحجمية : ولكن تختبر كيف تسبير عبلية المناعة ، نم اذالة عينــة صغيرة من الدم ، وتختبر قايلية الأجسام المضادة بها على الارتباط بالموروث المضاد ، ويتم تخفيف الدم الى ان تصبح الأجسام المضادة داخله على درجة من التخفيف ، بحيث انها لا تصبح قادرة على الارتباط بالموروث المضاد ، باية درجة ملموسة · ومن ثم يطلق على التنخفيف (معايرة ) الجسم المضاد · وعنـدما يتم قياس قوة جسم مضاد مستحضر ، وعنـدما يستشهد الناس بأن رقم التخفيف // ١٠٠٠٠٠ . فانه يكون طيبا جلما ، ونسبة التخفيف // ١٠٠٠٠٠ . وحذا عو التخفيف المناد ، عبر عليمة التحمين بإضافة معززات اضافية ، قان معايرة الجسم المضاد ، يجب ان تستر كلما ارتفعت كية الجسم المضاد ، يجب ان تستر كلما ارتفعت كية الجسم المضاد ، يجب ان تستر كلما ارتفعت كية الجسم المضاد ، يجب ان تستر كلما ارتفعت كية الجسم المضاد ، يجب ان تستر المياد .

انظر أيضاً الرباط ص : ٤٧ -

#### IMMUNOCONJUGATE

# الترافق المنيع

المركب الذي يتكون من الخاد جزى من الجسم المضاد ( أو جزء من واحد ) وجزى آخر ، وهناك الواع عديدة ...

السميات المناعية ( انظر موضوع السميات المناعية ) ص : ٢٤١ .

عوامل تباين واستشفاف الجسم المضاد ، تستخدم هذه العوامل بالترافق مع الفاحمسات ـ ( التصوير الشعاعي الطبقي الكمبيوتري . CI أحد تقنيات أشعة أكس) ، PET ( التصوير الشعامي لانبعاث البوزيترون ، نظام فاحص اشعاعي ) أو (NMR) اجهزة تشخيص ( الرنين المغناطيسي النووي ) • تنتج كل هذه الأنظمة والتقنيات صــورا لما داخل جسم المريض ، لكن هذه الصور قد تتحسن كتيرا ( في حالة ال CT و NMR ) ، أو قد يكون من الممكن فقط كما في حالة PET ، أن يتم حقن بعض المواد الكيميائية الى داخل جسم المريض ، والتي يستطيع الفاحص اكتشافها • واذا ربطت المادة الكيميائية بجسم مضاد ، قان الفاحص سيصبح طريقة حساسة في البحث عن المكان الذي وصل اليه الجسم المضاد . وعوامل التباين ، هي تلك المواد الكيميائية التي تزيد من عتامة صورة الفاحص ، وتطبق مع الفاحصات CT و NMR ( ومع طرق أشمعة أكس التقليدية أيضًا ) . والعناصر الاستشفافية (Tracers) ، هي مواد تقوم بعمل شيئا موحد ، لذا فانها تضي، عتمه الفحص: وبعض الكواشف من نوع NMR والفاحصات الكيميائية PET تقم تحت هذه الفثة •

ترافقات الانزيم – الجسم المضاد : وتعتبر هذه الترافقات معقدة ، حيث يرتبط الجسم المضاد كيميائيا بانزيم معين ، وتستخدم هذه الترافقات بكثرة في الاختبارات المناعية ، حيث يعمل الانزيم كبيرق للاعلام عن وجود الجسم المشاد ، ويمكن اكتشاف مقدار ضئيل من الجسم المضاد اذا ما ثم ربطه مع انزيم مناسب ، والانواع الشائعة عنى قروكسيداز الجرجار (HRP) والفوسفاتاذ القلوى (AP).

أنظر عوامل التصوير ص: ٢٢٦ .

# التشغيصات المناعية \_ الاختبارات المناعية IMMUNODIAGNOSTICS IMMUNOASSAYS

من احدى قصص نجاح التقنية الحيدوية ، هذه الطرق التشخيصية الطبية التى تستخدم الإجسام المضادة ، ويستخدم الجسام المضاد في الكشف عن وجود شيء ما في احدى العينات ، ويلتصق الجسم المضاد مع هدف بطريقة موضوعية تماما ، ولذا قانه يعتبر من الكواشف

الدقيقة جدا ، ويستطيع أيضا أن يلتصق بالوروث المضاد عند درجات منخفضة جدا من التركيز ، ولذا فائه يعتبر اختبارا شديد الحساسية ، وقد عنى هذا الاتحاد في خلال السحوات العشر منذ أن أصبح الجسم المضاد متاحا بصفة عامة ، أن الأجسام المضحادة أحادية الاستنساخ قد أصبحت تستخدم في حوالي ٢٠٪ من جبيع أجراءات التشخيصات الطبية ، ويمكن استخدام نفس هذه التفنية بالضبط في المجالات الاخرى غير الطبية ، والتي تسمى بالاختبارات المناعية ،

ويوجد عناك العديد من الأوجه للقيام بهذا 🕆

البطاقة (Label) ويمكن تسبية الأجسام المضادة بعدة طرق و
بالاضافة الى التسبيات المستخدمة في عوامل التصوير ( انظر عوامل
التصوير ) ، فإن التشخيصات المناعية يمكنها استخدام عدة تصنيفات
( عناوين ) في اختبارات المعمل وهذه الاختبارات يطلق عليها عادة
السياد مختلفة .

الاختبار المناعى المتص المرتبط بالانزيم (BLISA) ، ويستخدم بطاقة انزيمية على الجسم المضاد .

نوع الاختبار	عندما يوجد الموروث المضاد	عندما يكون الموروث المضاد غائبا
أعتبار التصافى لاتكس	كريات دقيقة تماكت مع بعضها بواسطة موروث مضاد	کربات نقبنة لم تصابی مع مشها چا

شکل ۲۸

, F &	إذا كان هناك موروث مضاد	إذا لم يكن هناك موروث مضاد
اختبار ساتدوتثر	يرتبط الموروث المضاد المسمى بالجسم المشاد المسمى في المسمى ألم المسمى ا	إذا لم يكن الموروث الشفاد موجود فأن الملاقة لا ترتبط بالدعامة الصلية الصلية المسلمة ا
الاختبار التنافسي	يرتبط الموروث المضاد واحل المضاد داخل المحلول	إذا لم يكن هناك موروث مضاد، حيث يكون الجسم المضاد حرا في الارتباط بالمنامة الصلبة

الاختبار المناعى \_ الاشعاعي (RIA) ، ويستعمل البطاقة الاشعاعية على الجسم المضاد أو الموروث المضاد ·

اختبـار المنــاعة الفللورية (FIA) ، ويســــتخدم البطاقة الفللورية على الجسم المضاد أو الموروث المضاد .

والوجه الثانى هو التصميم (format) الكيميائى للاختبار \_ أى الكواشف التي ترتبط مع أى الأشياء والاشكال العامة لتصميمات الاختبار عى :

اختيار Sandwich ؛ ويستخدم في هـذا الاختبار جسسمان مضادان واللذان يرتبطان بأجزاء مختلفة من الموروث المضاد ، احد الاجسام المضادة يحجز على سطح صلب ( أي في قاع الينابيع في الطبق دى الهـ ٩٦ يتبوعا ، انظر موضوع الأجهزة القياسية المسلبة ) ، أما الجسم المضاد الآخر فان له بطاقة مرتبطة به ، اذا كان الموروث المضاد موجودا فاته برتبط بالاثنين ، وبذلك تطل البطاقة في الطبق .

الاختبار التنافسي ( اختبار التنافس ) : وهذه الاختبار يشبه اختبار الله ( sandwich ) ، لكن الذي يحلل في هـذه الحالة هو جزى، صغير . الذي يتنافس مع الرتباط الانزيم ، ورتبط كيميائيا مع الوزوت الفساد ( وينتج ترافق موروث مضاد ـ انزيم ) ، ويعتبر هذا في الواقع الطريقة الوحيدة لعمل اختبار مناعي ، الذي يستطيع اكتشاف جزى، صغير .

Latex : جزيئات لاتكس هي جزيئات صغيرة جدا من البلاستيك، التي تكون مغطساة عادة بالجسسم المضاد : وهي في الواقع كرات من البوليسترين ذات مقطع ١٠٠ نانو متر \_ ١ ميكرو متر ١ وفي وجود الرورث المضساد ، تلتصفي الجزيشات ببعضها في كتل كبيرة ، وتتحد بواسطة الأجسام المضادة التي تغلفها ، ومن عنا جاء اسم اختبار كتلة لاتكس -

والوجه الثالث عو التصـــيم الفيزيائي للاختبــار · وقد تكون الاختبارات : متجانسة ، أي تعلى نتيجة عنسا تضاف العينة ( مع بعض الكواشف المناسبة ) كما هو الحال مع مبن لون ال PH ،

تصميم طبق ميكروتيتر ، أى الاختبار الذى يتم فى الحباق ميكروتيتر ( والتى يجب القيام بسلسلة من عمليات النسيل بين كل تفاعل ) -وباجراء الاختبار على اسلطع اخرى \_ الاطبساق الزجاجية ، وقائق السيليكون ، الخ ، تعتبر فى الأساس متشابهة ، ذات الأساس الجزيشى الدقيق ، أى ان الجسم المشاد يكون مرتبطا بعقد صغيرة بعدا ، وهذه العقد تتحوك فى المحاليل عن طريق الطرد المركزى ، الترشيح ، أد بالضرق الأخرى ( وهذا الاختبار يعتبر مختلفا عن اختبار الكتلة لاتكس ، حيث تعتبر الجزيئات نظاما مقروءا أيضا ) .

وتوجد هناك سلسلة من الأسماء التجارية شبه الرسمية للاختبارات المناعية الاكتر تعقيدا ( ان التناقس من أجل مصطلح جيد لتلك الاختبارات المناعية يعتبر أمرا مجهدا ) \* ومن بن حده الاختبارات الاكثر شيوعا :

ARIS : وهذا اختبار يستخدم تفاعلا معقدا الذي يكون فيه ارتباط الجسم المضاد مع صدف تخليقي مانع لأوكسيداز الجلوكوز من العمل • ان هذا النوع من الاختبار يعتبر تفريبا الآن قد انتهت فترة اختراعه • انه اختبار متجانس ( اى أنه لا توجه خطرات للفسيل أو العصل مشتبلة ) • ويستخدم في تحليل الجزيء الصفير •

EMIT ، ويعتبر هذا الاختبار من الاختبارات المناعية المتجانسية المجزى، الصغير ، لكن لتلك الاختبارات الأكثر حساسية من الـ ARIS .

والتصميمات الأخرى للاختيار المناعى تقع تحت تصنيف الحساس الحيوى، والذي يعتبر مستخدما كثيرا في حقل التقنية الحيوية الحال •

#### IMMUNOSENSORS

## العساسات المتاعية

الحساسات الحيسوية ، تتكون من جنره حيموى وجنره كاشف ويمنح الجزء الحيوى خاصية الانتقائية للحساس ، بينما يقوم الجره
الكاشف باكتشاف أى تأثير يحدثه الجزء الحيدوى ويحوله الى اشارة
يمكن التعرف عليها ( وتكون عادة اشارة كهربية ) ويعتبر الجزء الحيوى
في الحساسات المناعية جسما مضادا \* ويكون الجزء المادى عادة جهاذ
كشف ح كتل فيزيائي أو جهازا ضوئيا »

وتوجد هناك مجموعتان من الحساسات المناعية التي تبنى على أساس الكشف الكتلى - ويستخدم كل من المجموعتين كاشفات كتلية صغيرة جدا , وتصنح عادة من رقائق السيليكون ( ومن ثم يطلق عليها أحيانا الحساسات الحيوية ذات الرقائق الرقيقة ) ، لاكتشاف التغيرات الطفيفة في الكتلة ، التى تحدث عندما يرتبط جسم مضاد بموزون مضاد - وتعتبر جميعها أجهزة ونينية والتي تقوم بقياس ارتباط الشيء الذي يتم الكشف عنه مع المجس •

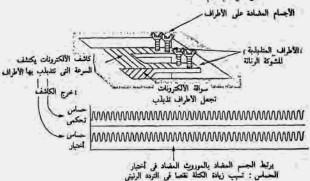
وأبسط هذه الأنواع يكون مبنيا على أساس شكل النقمة • والنقية التي تحدثها الشوكة الرنانة تعتمد على كتلة الشوك • فاذا زادت الكتلة ، ضعفت النقية • والحساسات لها المكافئ الميكروسكوبي للشوكة الرنانة مع الجسم المضاد المناف للشوك • والسطح السيليكوني الذي تصنع منه الشوك ، يكتشف التردد الذي تذبئب به • وعندما يرتبط شي ما بالجسم المضاد ، تقم النفية وتقوم الدائرة بالتقاطها •

واجهزة الموجة الصورية السطحية (SAW) ، تاتي في انسواع مختلفة في هذا المجال - وحيث ان الشوكة الرنانة يتم صنعها من مادة كهربية اجهادية ، فانها تسمى أحيانا بالحساسات الكهربية الإجهادية -

والمشكلة القائمة مع عدة الحساسات عن أن كل شي، يقع فوق هذه الحساسات يعطى اشارة ، وهكذا بغض النظر عن الحصول على جسم عضاد مخصوص جدا كمنصر حيوى ، فانها تمتير لديها قابلية كبيرة للتداخل ، لذا فبينما تعتبر أجهزة الشوكة الرئانة الدقيقة ، مصروفة تساما في التطبيقات الميكانيكية مثل أجهزة قياس الإجهاد وحساسات الغاز ، الا انها لا يعول عليها كحساسات حيوية حتى الآن ،

انظر أيضًا أجهزة الاحساس الحيوية ص : ٨٠ ، الحساس الحيوى الضوئي \* ص : ٢٨٨ ·

انظر الرسم رقم : ٢٩ ٠



فكل ١٧٩ الحساسات المناعية

وهذه تعتبر عقاقير ، عقاقير حيوية عادة ، التي تتمامل مع الجهاز المناعي و وحيت ان الجهاز المناعي ينظم نفسه من خلال مصفوفة ضخمة من البروتينات التي تبرز بين الخلايا (ال cytokines) ، فإن معظم المحاجات المناعية تعتبر بروتينات يتم صنعها بواسطة المهندس الورائي لكي يعجل بعض أوجه الجهاز المناعي ، أي الطريقة التي تنمو بها الخلايا البيضاء من حيث النميز أو التفاعل و ولأن خلايا الجهاز المناعي تنتج كسيات ضئيلة فقط من هذه البروتينات ، ولكي يتم جعمل هذه البروتينات الناظرة والمعتاقير ، فإن عالم التقنية الحيوية ، يقوم باستنساخ الجينات المناظرة والمديد منها فقط الذي تم اكتشاف بواسطة استنساخ جيناتها ثم مشاهدة ما يقوم البروتين بعمله و

ومن بين البروتينات التي تم تطويرها كعقاقير :

interferon وهو تانى أقدم البروتينات النى اكتشد غتها التقنية المحيوية ، وقد تم استخدامه كمنشط للجهاز المناعى من أجل العديد من الأمواض ...

Interleukines : وخصوصا العقار انترليوكن - ٢ (2- ١١١) .

CSFs (عوامل تحفيز المستعمرة ) • وهذه العرامل تقدوم بتحفيز على أمو الخلايا التي تصنع خلايا الدم البيضاء التي تعتبر مسئونة عن الجهداذ المتاعي ه

انظـر ايضـا: Cytokines ص : ١٣٠٠

### IMMUNOTHERAPY

## العلاج المنساعي

هو ذلك العلاج الذي تستخدم فيه الأجسام المضادة أو البروتينات المشتقة من الأجسام المضادة في علاج المرض \* ان استخدام الأجسام المضادة كعوامل هدفية ( على مبيل المثال ،الترافقات المناعية أو السميات المناعتة ) لايعتبر عادة علاجا مناعيا \* وفي الواقع فان العالم المناعي

يقصد به اعطاء المريض جسما مضادا ذلك الذي لايستطيع جسمه أن يصنده ينفسه ، لأن جهازه المناعى لايستطيع أن يعمل بالسرعة الكافية ، لأن الجهاز المناعى لايعمل على الاطلاق يسبب أحد الأمراض ، أو بسبب أن الجسم المضاد يعتبر مضادا لموروث مضاد ، الذي لا يتعرف عليه الجسم عادة على انه د غريب ، \*

وعلى سبيل المثال ، طورت شركة ال (sepsis) و وهو عدوى الجساما مضادة لعلاج المناعية لعلاج تعفن الدم (sepsis) وهو عدوى كنيرية غير منضبطة للدم \* ويرتبط الجسيم المضاد مع السمى الداخل الذي يتعبب أعراض المرض \* ويتطور تعفن الدم خلال اربع وعشرين ساعة وهي فترة قصيرة جدا بالنسبة للجسيم لكي يحدث الاستجابة المناعية ، لذا فأن الحقن بالجسيم المضاد يقوم على مده الثغرة \* وقد حصلت شركة · CENTOCOR . المنتجة لعفار على موافقة ال FDA الاستخدام العقار في أواخسر عام ١٩٩١ · (وقد عاجت FDA) نفس المنرش بعدالاج مناعي ، لكنها استخدمت هدف اتخر من الموروث المضاد \* وكان جسمها المضاد ضد عامل الموت الموت يوتل موقعا وسطا بن بعض المتربات للسمى الداخلي ) \*

ومن بين أهداف العلاج المناعي الأخرى هي الايدز والتهاب السعايا (Meningitis) . ويعنى العــ الاج المنــاعي أيضـــا انه يمـكن اســـتخدام جميع الخلايا من الجهاز المناعي كعلاج ، وهذا النوع الأخير قد أدوك نحت مسمسى العلاج المناعى المتيني ، عندما تكون الخلايا اللمفية القاتلات الطبيعية NK ، وهي بعض الخلايا الدموية البيضاء قادرة على تعطيم خلايا أخرى ، عندما أخذت عده الخلايا من مرضى بالسرطان في مرحلته النهائية ، وتم تحفيزها باستخدام ال cyloknes حتى تصبح اكثر نشاطاً ثم يتم حقنها مرة أخرى في المريض \* وقد كان لهذا العلاج بعض الفاعلية ، لكن تأثيراته الجانبية كانت شديدة • والاسلوب الآخـــر عو استخدام طائفة اخرى من الخلايا البيضاء \_ الخلايا اللمقبة الترشيحية الورمية (TILs) ـ والتي تستطيع ان تعتبر السرطان هدفا بعريهـــة موضوعية • وهرة أخرى فان هذه الخلايا يجب ان تؤخذ من المريض أولا • ووسمت ال ATIL مع جينات غريبة في بداية استخدام العلاج الجيني في علاج السرطان في مرحلته النهائية · ووضعت تجارب الجين الأولية جينا عديد الفائدة في الخاليان وكانت الفكرة القصوى مي وضم جين في ال عاTIL والتي سوف تزيد من كفاتها في قيل الأدرام . . . . . . السميات المناعبة عنى بروتينات دوائية ، انها تنكون من جسم بضاد موصول بجزى، سنى ، انها لم تستخدم كعقاقير للبشر حتى اليوم ، لكنها أعطت الأمل لعلاج بعض السرطانات في المستقبل ،

والمسميات المستخدمة من يكتريا الدفتيريا Shigella او يسمية من يكتريا الدفتيريا Shigella وريسين بذرة نبات الخروع السمية مى مواد شديدة السمية ومن المحتمل ان بعض جزئيات قليلة من الريسين داخل خلية قد يؤدى الى قتلها ومن ثم قانها عديمة الاستخدام كادوية تصنيفية وبالرغم من ذلك قانه اذا أمكن وضمها في موقع معين ، فحينلة يحسك استخدامها في تدمير أحد أنواع الخلية ، يكفاءة عالية جدا ، وصده مى الغاية من وراه استخدام السميات المناعية ، أن السمى يوصسل بجزى، حسم مضاد والذي يستطيع أن يرتبط بطريقة معينة بأحد أنواع الخلية المستهدفة ، ويحقن المترافق برتبط بها ، ويركز السمى عناك ، يصادف خليته المستهدفة ، فإن المترافق يرتبط بها ، ويركز السمى عناك ،

الجين المناعى له قاعدة غنية بالسمى المناعى من هذا النوع في التجارب (Loukaemia) .

واستخدمت التقنيات آجراه من جزى، السمى ، وليس كله - ومعظم السميات تتكون من جزه يمكن البروتين السميى من دخول الخلية (السلسلة B) . والجزء الذي يقوم بقتل الخلية (السلسلة B) . وبدونهما فأن السمي لا يعتبر فعالا الى تحد ما ، حيث أن السلسلة A ليست سمية ، والسلسلة B ، تحتاج الى الدخول الى الخليسة لكى تممل ، وبترافق السلسلة B الى جسم مضاد ، يجعل الخليسة أقل خطورة : بالرغم من أنها لا تزال تقتل الخلية أذا ارتبط بها الجسم المضاد ، ولما كان التركيز المحلى للسلسلة B حول مذه الخلية عالما ، يحيث أن سلسلات B تدخل بطريقة ما ، تكون بالصلحة ، الله المسلسلة السلسلة المناه ، المناه ، المناه ، المسلسلة المناه ، ا

والسميات المناعية لها بعض القيود · وبها انها جزيشيات كبيرة . فانها لا تستطيع الدخول الى الخلايا المتورمة الصلبة بسهولة · وهي أيضا سريعة الالتهام عن طريق الجهاز المناعي ، الا إذا كان المريض ، يتعاشى آدوية تبطل من تأثير المناعة ، ويوجد هناك أيضا بعض الخلايا التي ترتبط بالاجسام المضادة بطريقة غير محددة ، كجزء من التقاعل المناعى الطبيعي -وسوف ترتيط باسم المناعي ، ويذلك يتم قتلها ·

ويمكن صنع السميات المناعية عن طريق ربط السمى وجزى، الجسم المضاد ، بطريقة كيميائية ويمكن أن تصنع من خلال دمج الجيئات السم والجسم المضاد : ويكون البروتين الناتج من الاندماج ، مستقرا تماما ، ويمكن أن يكون صغيرا وأقل قابلية للارتباط بالأنسجة الأخرى ، عن الترافق الكيميائي • ويمكن أن يكون الجسم المضاد أيضا مجتسسا (Humanized) ويقلل التعقيدات الأخرى ،

والفكرة القريبة من الموضوع هي استعمال السميات تفسها كملاجات حيوية ( انظر السميات ص : ٣٨٤ ) \*

#### INDUCTION

## التغليسق

ويعنى هـــذا المصطلح من مصطلحات التقنيـة الحيـوية ، جعل الكائن العضوى يصنع بروتينا ، ويكون في العادة انزيها ، عن طريق تمريضه الى بعض المنبهات ، التي تكون عادة كيميائية ، وغالبا ما يكون ركيزة للنهو التي تقوم بالتحليل عن طريق الانزيم المخلق ، ويشـــتمل التخليق على التحكيم في تعديل الجين ، لكنه ليس ظاهرة جينية بالتحديد ، حيث انه لا يشتمل على حينات جديدة ، أو اعادة ترتيب الجينات ، انها نقط تعديل الجينات الموجودة مناك بالقعل ،

ويصفة عامة ، فان الجين المخلق ، أى ذلك الجين الذي يكون قادرا على التخليق ، يمكن تخليقه ، عن طريق أحد أو القليل من المركبات ، وتسمى هذه بالمخلقات ، هذه المركبات ( أو أحيانا متغيراتها الاحيائية ) ، تؤثر على الطريقة التي يرتبط بها البروتين بمنطقة المنشط للجين موضع الاهتمام ، وبدا يؤثر على التحكم في هذا الجين ، والآليات المضبوطة المستخدمة ، متغيرة الى حد كبير ( كما هو الحال في البيولوجيا عموما ) ، وعلى ذلك لكي تكون قادرين على خلق جين ، فأن ذلك يحتاج الى منطقة المنشط الصحيحة ، وبعض المتجهات التعديلية لها منشطات مخلقة داخلها ،

ويجب ايضا أن تحمل الجينات الى أى بروتينات مستخدمة بالطبع والمخلق لا يرتبط بدن أ مجرد في حد ذاته . والصطلح القريب من هذا الموضوع عد الكبح (Repression) .

وفي موضوع الكبح فاق لمركب تأثيرا عكسيا للمخلق ، وذلك من خدلال
تقليل النشاط الجينى ، وبذلك يجعل الخلية تفقد النشاط الانزيبي ،
هذه الجينات تسمى بالكابحة \* وهذا الموضوع يعتبر في غاية الأهبية
بالنسبة للتقنية الحيوية ، حيث ان الجديد من الجينات المعروفة بانزيماتها
المفيدة مثل تلك الانزيمات التي تصنع الأجسام المضادة والتغيرات الاحيائية
الثانوية ، تعتبر كابحة عن طريق المواد الشائعة مثل الجلوكوز ،

ويعنى التخليق أيضا شكلا من المنطق ، الذى يبرد ببعض الأمثلة المبينة عن موضوع ما الى القوانين العامة لهذا الشيء - عدا الشيء الذي يعمله الكيميائيون الحيويون كتسيرا ، لكنسة نادوه ما يكون هو المقصود بالتخليق ، وبالرغم من أن هذه الحقيقة لا تجد مدافعا عنها الا أنها موجودة نعسلا :

#### INOCULATION

## التلقيسح

التلقيح ( بصرف النظر عن المعنى تطعيم شخص ما ) ، فان هذا المصطلح يقصد به ادخال مستنبت صغير من الكائن العضوى الدقيق الى بيئة جديدة ، يهدف أن ينمو في عدد البيئة وعلى ذلك فان المخمرات ، يتم تلقيحها في بداية التشغيل بولهسطة حزمة من الكائدات العضوية ، التي نعت الى حالة ، تستطيع بعدها أن تنمو بسرعة ، من خلال الظروف التي يهيئها المخمر ، وقد يحتاج هذا الأهر بعضا من المهارة في أدائه ، حبث ان الظروف التي ينمو فيها هذا الملقع ، قد تكون مختلفة عن تلك الموجودة داخل المخمر ، وعلى ذلك فان الكائنات قد تحتاج الى تكيف مع ظروف غير ظروقها الأصلية ،

والجرعة الصغيرة من الكاثنات العضوية ( وهي بين ١ الى ١٠ كي المائة من عدد الكاثنات العضوية المتوقعة من التخيير النهائي ) ؛ تسبيى بالملقح ·

ان ما سبق برجع الى التلقيع في المعمل أو الجهاز الانتاجي .

ويعكن أيضاً تلقيح البكتيريا في التربة ( لكن تسساعه في عملية المعالجة اطيرية أو في عمل مزرعة لجذور النباتات ) ، أو في الجذور النباتية. أو البندية ميساشرة · ومرة أخرى ، فان هما يهدف الى جعلها تندو في بيئتها الجديدة ·

# في الحياة - في المعمل

### IN VIVO VS IN VITRO

هذه المصطلحات اللاتينية ، تستخدم بكترة عندما يتحدث العلما، عن أدا، شيء بسيط في العمل ، ثم أخذ العينة وتطبيقها على نظام حي آكثر تعقيدا (Vivo) وتعنى عذه الكلمة حرفيتا في الحيساة ، أو في نظام الحياة ، مثل حياة الحيوان الكامل \* ال عدا المستلح على عكس عصطلح In Vitro والذي يعنى حرفيا ( داخل الأنابيب الزجاجية ) : وقد تم ترجمتها بواسطة جريدة انجليزية الى ( في أنبوية الاختبار ) ، وتعنى في معمل الاختبار ، وقد استخدمت لتعنى عكس كلمة في الحياة .

ولا توجد قاعدة وإضحة بين ما اذا كانت الخلايا في الحياة أو في مصل الاختبار : انها تعتمد على ما تتحدث عنه · ان المصطلحات تستخدم عادة لكي تميز تجربة عن أخرى ، وليس مجرد كونها تعريفات مطلقة ·

## ترانزستور مجال تأثر الأيون العساس

ترانزستور مجال تأثير الأيون الحيباس : مجال تأثير الترانزستور (FET) هو جهاز شبه موصل الذي يكونه فيه المجال الكهربي عبر وصلة مستخدما لتعديل الثياد المنساب خلال عده الوصلة ، ( والوصلة هي المنطقة بين مناطق مختلفة من السيليكون البلوري ، وفي العادة ، السيليكون الذي يحتوى على شوائب مختلفة داخله بين المناطق المختلفة ، والتي لها مقاومة كهربية عالية ، الا اذا عدل مجال كهربي خارجي من خصائصه الكهربية ) ، انه مركب قياسي من الملوائر المتكاملة ، وشبه الموصل الوثيق الصلة بموضوع التاثير الكهربي ، هو ال (MOSFET) شبه الموصل ذي الاكسيد المعدني FET .

وقد يتم صنعه في جهاز حساس ، بالسماح للايونات بالتراكم فوق منطقة الوصلة ، وإذا كانت المادة فوق عند المنطقة ، تمتص الايونسات بطريقة معينسة ، حينئد سوف تتراكم هناك وتكون شمخة ، وسوف يؤدى همذا الى خلق مجال كهربى ، وعلى ذلك فان الـ FET سوف تعمل (Switch on) ، وسوف ينساب التيار ، وعلى ذلك فان هذا الجهاز ، الح FBT الايون الحسماس ، مسوف يسمح للتيار بأن يتسماب ، يعتمد على الايون النوعى الموجود ،

وهذه الأجهزة تأتى قائدتها من استخدامها في مراقبة تركيز الايون في سلسلة من عمليات التقنية العيوية \* بالرغم من أنها قد تحولت الى حساسات عضوية عن طريق احلال طبقة الأيون الاختبارية ، بانزيم يقوم بتوليد الأيونات عندما يعمل \* والمثل الشائع اليوراز ( خسيرة محللة لليولة ) ، عساما تأخذ جزيئيات البولة وتطلقها داخل الأمونيا رثاني اكسيد الكرون : وتلتقط الأمونيا بروتونا ، لكي تصبح أيونات المونية مشحونة ، والتي يكتشفها الالكترود \* هذا النوع من الأجهزة يسمى أيضا بـ EET الانزيمي (Enzfet or Enfet) .

ان الجاذبية في Enfets في انها يمكن تصنيعها ، عن طريق عمليات الانتاج الحجمي الكبيرة المستخدمة عن طريق صناعة أشباه الموصلات ؛

ان العائق في هذه الضناعة في أنها لا يمكن الاعتماد عليها كثيرا ، ومن الصعب جدا تصنيعها لكي تصلح للاستخدام في معظم الحالات ويعض الاستثناءات تستخدم FET كناشف للبولة ، ذلك الانزيم المستخدم كعلاقة لاقتفاء أثر وجوديمض الجزيئيات الاخرى مثل DNA أو جسم مضاد

وتشكل المبيزات التي يدعي بها ISFET ذات الأساس الحساس على :

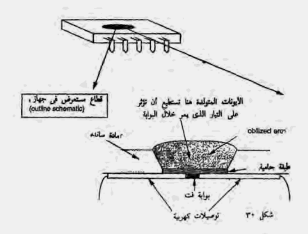
★★ انه يمكن انتاجها بكمياته كبيرة عن طريق تقنيات تصنيع رقائق السيليكون ٠

★★★ يمكن وضع العديد من الحساسات في رقيقة واحدة مع وسيلة تحكم والكترودات مرجعية ·

 ★★★ اذ الحجم الصغیر جها من الجهاز یعنی انه یستطیع ان یقیس تغیرات الشنعن الصغیرة جها ، وبالتالی یعتبر عالی الحساسیة .

وبينما أن كل ما ذكر سابقا حقيقى عن قاعدة تمبه الموصل للجهاز الحساس ، قانها لم تثبت بعد حقيقة كل الجهاز ، الا في بعض الأبحاث المعلية ،

انظر الرسم القابل رقم : ٣٠ . انظر أيضًا أجهزة الاحساس الحيوية ص : ٨٠ .



# L

## شرائح لانجموير \_ بلدجيت LANGMUIR-BLODGETT FILMS

وتعتبر هذه شرائع من الجزيئيات المتكونة على سطح الما • وكانت الشريحة لانجبوير \_ بلدجت طبقة ليبيدية قوق الما • الكن المصطلح تم استخدامه في الغالب لوصف الشرائح الليبيدية التي يكون كل من أوجهها في الماه ، او تلك الشرائح عندما تتحول الى سطح صلب •

والليبيدات لها رأس قطبي محب للماء ( المحب المائي أو الليبوفيلك ). وذيل كاره للماء ( غير محب للماء أو ليبوفيلك ) انظر موضوع الكراهة المائية .

وعلى ذلك قان نصف الجزى، يقوب في الماء بينما النصف الآخر لا يدوب و والترتيب الآكثر ثباتا لهذه الجزيئيات هو جعلها تترتب في عناقيد تكون فيها الديول التي في الداخل بعيدة عن الماء ، بينما الرؤوس في الخارج • وعندما يكون هذا الترتيب المنقودي صدقحة مسلطحة ، وتكون الديول فيها في الرسط والرؤوس في الجانب الآخر - وهذا هو شريحة لانجووير - بلدجيت ، أو الليبيد ذو الطبقة التنائية • وتعتبر أساس الأغشية التي تحيط بالخلاياً الحبة وبعض الاورجانيل داخل

وتعتبر شرائع الطبقة الثنائية الليبيدية أو الأغشية أحمد الأمتلة الرحيدة من الأغشية أحمد الأمتلة الرحيدة من السائل ، مثبتة بحيث يهكنها أن تظل لفترة طويلة بالما أما الباقي فيجب أن تثبت يبعض الوسائل الكيميائية والا انهارت الى قطرات من السائل أو تحللت في المه "

وأغشية الطبقة الليبيدية الثنائية الها استخدامات في نظم توصيل الدواء ( مشل الليبوسومات ) ، في الحساسات الحيوية ، في عمليات الفصل ، وفي بعض المفاعلات الحيوية ، وتعتبر كل هذه التطبيقات تقريبا لا تزال في مرحلة التجارب المعلية ،

وتعشمه تطبيقات الجساسات الحيوبة على المقاومة الكهربية العالية لشريحة لانجموير ــ بلدجيت ، أو على خصائصها الضوئية ·

وتينى الحساسات الكهربية على قدرة بعض البروتيتات على حيل الإيرنات عبر غشاء ليبيدى • وبعض الأجسام المضادة ، والبروتيتات من أغشية الحلية العصبية ، وعدد مختلف من البروتينات الناقلة والتي تسميح المخلايا بالحصول على المواد من خارج الخلية الى داخيل الخلية ، بدون احداث تقوب في الغشاء ، يمكن ادخالها جميعا الى داخل الغشاء - ويمكن أن يسمح البروتين لاحدى المواد أو نوع من المواد حصص أميني ، أيون معدن ، أو قد يكون بروتونا بسيطا ببيور الغشاء : في وجود هذه المادة ، فان الغشاء سيوصل الكهربية \* وفي حالة غيابها فان الغشاء تكون لديه مقاومة عالية ، لأنه لن يكون هناك مسار لأى انواع اخرى مشحونة بعبوره ، وعلى ذلك يصبح الغشاء نظام كشف عال الحساسية \*

ان المشكلة في عدا أن الاغتمية تعنبر ميكانيكيا وكيميائيا غير مستقرة، كما هو الحال بالنسبة لمعظم البروتينات التي نرغب في وضعها داخلها . وعلى ذلك فأنه الجهاز الحساس الذي قه يعمل بطريقة جبدة في المصل لا يعمل تماماً في المجال العملي .

والاستخدام المشابه لشرائح لانجموير \_ بلدجيت هو في استخدامها كمناصر تحويل في الدوائر الشبيهة بالكمبيوتر ،

والجهاز الحساس البديل المبنى على فكر شرائح لانجوير ـ بلدجيت عرجهاز حساس صوئى و هذا كانت الشرائع رقيعة للغاية ، فانها تسبب تأثيرات تداخل عندها يلمع الضوء خلالها أو ينعكس منها ، وهذه التأثيرات تعتبد الى حد كبير على مقداد سمك الشريحة ، واذا تم تجبيد الأجسام المسادة على سعطع الشريحة ، فعناها تربط بموروثها المشاد ، فان السمك الكلي للمجموع سيتغير من كونه (شريحة + جسم مضاد الى شريحة + جسم مضاد الى المنعكس - ومرة أخرى فائه هذا يمكن اجراؤه في يعض الأجهزة النميزذجية البسيطة في المحمل ، وليس بالنسبة الى استخدام الحساس الفعلى .

انظر أيضًا : الليبوسوم ص : ٢٥٢ ، الغشاء السائل ص : ٢٥٤ ، الحساب الجزيئي ص: ٢٦٨٠ أنظر شكل رقم : ٣١ \* علا الاتجامي لن مدمون يعد إدخاله سطىء الى الما-

الترشييح

الترشيح المتيروبي ، أو الترشيح البيولوجي ، هو عبارة عن استخدام الكائنات العضوية الدقيقة ، والتي تكون عادة البكتيرية في انصل الفلزات من خامات المعادن بواسطة اذابتها والسماح لها بأن تستخلص من الحام ، وهذه العملية تسمى غالبا بالترشيح الحيوى ، وعلى ذلك فاتها طريقة من طرق التعدين وتعتبر المكون الأساسي في التعدين الميكروبي ، تقنية ( المعالجة الجيوية للخامات الاستخلاص الفلزات بالسوائل ) ،

والعديد من الخامات لا يمكن معالجتها بطريقة اقتصادية ، لأن تركيز المعدن بداخلها ، يعتبر تركيزا متخفض ، وبعض من هذه الحامات منخفض المرتبة ، والذي يستبعد كمخلفات الناء عمليات التعدين ، التي تستهدف الخامات المرتفعة الدرجة ، ﴿ وتعتبه درجة الخام بصغة أساسية على كمية الفار الموجود بداخله ، وايضا الكيفية التي يمكن بها الحصول على عنا الفاز ، ويعتبر الطين ذا محتوى عال في الألوقيسوم ، لكن استخراج الأغيرم من الطين يعتبر مكلفا جدا ) ، بالرغم من ذلك ، أذا أمكن استخلاص الفلز كماح ذائب ، فانه يمكن حيثك غسله وجمعه ، دون الحاجة الى تعدين الخام ، وسحفه وتنفيته عن طريق الصهر ، كما هو متبع في عملية التعدين الحادية ،

ويستخدم الترشيح أيضًا في استخلاص الذهب واليورانيوم من الخامات الطبيعية ( انظر موضوع استخلاص الذعب واليورانيوم ) ٠

ويمكن اتمام عملية الترشيح بشادك طرق فيزيائية : الترشيح بالاسقاط أو الميل ، وهي الطريقة التي تكون فيها كومة خامة الفلز على جانب التل ، ويتم رشها بهزرعة بكتيرية من أعلى ، ويتم جسع المعدن مع ذبعه من الفاع ، والترشيح المكوم يعتبر مشابها ، لكن المادة تكون كومة معزولة ، والتي تعتبر آكثر شيوعا في مواقع التعدين ، وفي الموقع يضنج المترشيح المتردعة المبتدية الى مركز جسسم الخام على طول المواسير أو الانفاق ، ثم يسمح لها بعد ذلك بأن ترشح أسفل القاعدة ، حيث يتم حدما هذاك ،

ويعتبر الترشيع عملية كيميائية · وفي بعض الحالات تقوم البكتيريا باكسدة الكبريت في المعدن الى حيض الكبريتيك ، وتنتج طاقة أيضية · ويقوم حيض الكبريتيك بإذابة المعدن (وعلى سبيل المثال كبريتات النحاس قابلة للذوبان ، بينما الكبريتيد غير قابل للاذابة ) ، ويذلك يتم استخلاص الفسازات من المحلول الخامض ، وعلى سبيل المتسال ، تجرى اكسدة الهورانيوم IV قابل للذوبان ، الهورانيوم IV قابل للذوبان ، والحام الذي يجرى ترشيحه ، يتم رشمه مع البكتيريا في خليط مغت مناسب ، الذي يعد بكل الكيماويات الأخرى المطلوبة من أجل النبو وعلى ذلك فان البكتير يكون محددا بالطاقة التي يحصل عليها من هضم المعدن ، وعلى ذلك يهضم الخام بأسرع مما يمكن ، وبتحسين الحليط المغذى ، يعتبر العامل المؤثر في جعل عمليسة الترشيح الحيوى ، تعصل عند مصدل تجارى مغيد ،

## الانزيمات المعللة للدهون

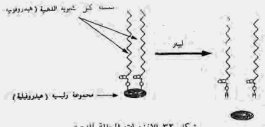
LIPASES

الخمائر المحللة للدهن ، هي تلك الانزيسات التي تقوم بتحليل الدهنيات الى مكوناتها الحمضية الدهنية والمجموعة الرئيسية (moieties) والخمائر الحالة للدهن ، المستخدمة في التقنية الحيوية ، تعتبر معظمها خمائر هاضمة ، وهي التي تقوم بتحليل الدهون في الطعام ، بالرغم من أنه يمكن استخدامها في عدد من الاستخدامات المختلفة .

ويمكن استخدامها في تحليل الدمون المقدة ، في مكوناتها ، والتي تستخدم بعب ذلك في صنع مواد آخرى · بالرغم من أن هذا يعتبر استخداما ثانويا ·

وقد كثر الحديث عن عملية (tranesterification) وهي تلك العجلية ، التي تستخدم فيها الخيائر لتبادل سلاسل الحيض الدهني ، بين الدهنيات ، دون أن تفرط في كميات كبيرة من الحيض الدهني ، وبعتبر هـذا شبئا مفيدا ، حيث انه يساعد عالم التقنية الحيوية لأخذ المدهن المشبع ( ذي نقطة انصهار عالية ) وتلك المدهون غير الشبعة ( التي لها نقطة انصهار متخفضة ) ، وتنتج خليطا من الجزيئيات ، ذا خصائص معتدلة : وبالاعتماد على كيفية خلط المكونات ، فان الخصائص يمكن تحديدها بدقة كبيرة ، وهذا يتطلب أن تعمل الخمائر الحالة للدهن في المذيبات المضاورة ، والا فان الازيم يقضى على المحتيات تماما .

انظر الرسم رقم : ٣٢ .



شكل ٣٢ الانزيمات المحللة للدص

وعملية (Transesterification) تأستر ثلاثي الجليسرول اللهنية ( الدهن الطبيعي في النسيج الحيواني ) التي تعتبر خاصة من واحد الي ثلاثة أحماض دهنية ، تعتبر موضوعية نسبيا ، وتستخدم عملية التأسر، وتسمى التأستر البيتي

انظر أيضًا : حفر الطور العضوى ص : ٢٩٢٠

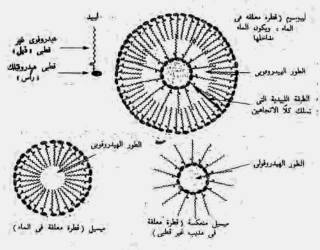
LIPOSOME

الليبوسوم مو كبسول صغير يصنع من الليبيدات وتكون الليبيدات صغحات ثابتة من الجزيئيات في المحلول ، والذي تكون فيه الرؤوس القطبية تشير تجاه المحلول الماثي ، بينما تلتصق الذيول غير القطبية مم بعضها في وسط الصفحة \_ وهذه هي شريحة لانجموير بلدجيت ( انظر موضوع شرائح لانجموير بلمجيت ) • واذا اقتربت عده الشريحة من كرة. فان النتيجة ستكون كرة ، يكون فيها المحلول المائي من الداخل ومن الخارج منفصلا عن بعضه بواسطة طبقة ليبيد ثنائية - وهذا ما يسمى بالليبوسوم ا ويمكن أن تحتوى الليبوسومات على عدد من الطبقات متكسبة داخل بعضها ، لكنها تعتبر غالبا كما لو كانت أكباسا واحدة ·

وقه اقترح استخدام الليبوسومات كأساس لملعديد من طرق توسيل الدواء ، وخصوصا توصيل العقاقير البيبتيدية . وذلك لأنها تستطيع أن تحسى محتوياتها من الهضم في المعدة وبذلك تنقلها الى الأمعاء ، حيث ثمتص من هناك ، أو يمكن السماح بخفها في مجرى الدم ، حيث تحمل الى العضو الحساب ، وهنا يتعرف العضو على الليبيدات ويستصها بطريقة ممينة ( وهذه الطريقة تعتبر تاجحة مع الكبد حيث تميسل الى امتصاص المليبوسومات من الدم بطريقة عفوية ) ، والطريقة الأخرى ، وهي ان ارتباط الأجسام المضادة بسطح الليبوسوم تستطيع أن تربطه مع النسبيج المتاسب ، وتعيل الليبوسومات الى التراكم في الأماكن الملتهبة وفي بعض الإنسجة المتورعة ( ولا أحد السبب في ذلك أ) وعلى ذلك فأنها تعتبر مركبات نقل تشطة بالنسبة للعقاقير المضادة للالتهاب والعقاقير المضادة المؤورام ،

وتعتبر الليبوسومات مفيدة على وجه الخصيوص لهذا النوع من التطبيق حيث انهيا مضوعة من التطبيق حيث انهيا مضوعة من نفس الحواد ( الليبيدات ) التي خارج الخلايا ، وعلى ذلك فانها أقل غرابة بالنسبة للجسم ، وحجز أشباء ذاخل الليبوسومات يعتبر نوعا من الكبسلة ، وبناء عليه قائه يمكن استخدامها في العديد من المجالات الأخرى ، وفي هذه الحالة تعتبر الليبوسومات غير مستحبة لأنها أقل ثباتا عن طرق الكبسلة التي أساسها بوليمر .

## انظر الرميم وقم : ٣٣ ٠



شكل ٢٣ (الليوسوم)

والأغشسية السائلة عبسارة عن شرائع رفيقة تتكون من السوائل ( مثل الشرائح التي تكون الأجسام الصلبة ) والتي تكون ثابتة في سائل آخر ( عادة الماء ) • وعلى ذلك فائه هذا السائل يجب الا يتحلل في الماء . ومن المحتم أيضا الا يتحول الى قطرات صنفيرة • ويوجد هناك العديد من أنواع الأغشية السائلة :

شرائح Langmuir-Blodgett و وتعتبر من اغتسبة السسوائل الحقيقية ، حيث انه لا يوجد شيء بداخلها سوى السائل ( انظر موضوع شرائم Langmur-Blodgett ) .

الأغشية المجمدة أو المسئلة : ( انظر موضوع الأغشية السائلة المجمدة – ILM) وفي هذه الحالة يتم اصطياد السائل في شريعة وقيقة الى بعض المواد الصلية ، وقد تكون هذه المادة بوليمر مسامي (مثل الزجاج ال Scintered) أو النوع النسيجي ( مثل السليليوز ) ، ويدلا السائل مسام المادة ، وبذلك يكون سلسلة من الأغشية المدقية ،

ريمكن أن تكون المواد المستدة من أغشية التبادل الأيوني (IEMS) . وإذا كانت المادة المستدة من المواد التي ترتبط بالايونات بقوة - وعندما يتحلل شيء في الجزء السائل من الفشاء ، فانه يتعلق بالجزء الصلب -ويصبح هذا الجزء هو الاساس لطرق الفصل .

الانتشية السائلة الاستحلابية (ELMS): وفي هذه الحالة يتم خلط النجزء المائي والجزء السائل غير المائي مع ملظف ، وهذا يجسل قطرات معنجية من الماء في السائل الآخر ( أو السائل الآخر الموجود في الماء أيتة ، وتكون النتيجة خليطا من الماء داخل قطرات السائل ، وهي نفسها داخل الماء ، وهذا هو الغشاء ، كما لو كان حاجزا بن مقدارين من الماء .

ويمكن استخدام الأغشية السائلة في عدد من التطبيقات · ويعتبر استخدامها الأساسي كقواعد لنظم الفصل ( انظر فصل الاغشية السائلة ) ·

انظر أيضًا شرائح لانجمير بلدجيت ، ص : ٢٤٧ ·

## فصل الأغشية السائلة LIQUID MEMBRANE SEPARATIONS

الأغشية السنائلة ، هي الطبقات الرقيقة من السنائل التي لا تختلط بالمه ، من احدى جانبيها ( ومن حيث المبدأ ، قانها قد تكون آيضا طبقات رقيقة من المه ، مع بعض السوائل الالترى على الجانب الآخر أيضا ) ، واذا استطاع شيء ما أن يتحلل قي السائل ، فانه حينلة يستطيع المرور خلال الغشاء ، وقد تكون هذه الأساسيات لقصل المواد التي تتحلل في السائل من تلك المواد التي لا تتحلل \* ويوضع المخلوط على أحد جوانب الغشاء ووضع ماه نقى على الجانب الآخسر ، فإن المركب القابل للاذابة يتعجع عبر الغشاء ، بينما لا تندمج المركبات الملوثة ،

وقد تأسست آليات فصل كثيرة معقدة حول هذه الفكرة و وسكن تشريب الغشاء بواسطة جزى، حامل ، واللي يستطيع أن يمرز من خلال النشاء الحب الواع الجزى، بينما لا يمرد الأنواع الأخرى ، وعادة فأنها ترتبط بالجزى، المستهدف ، وتجعله قابلا للاذابة في الليبيد ( باعتباره جزيئا معقدا ) ، بينما لا تستطيع جعله قابلا للاذابة في الأحوال العادية ، والمواد الكيميائية التي تستطيع القيام بهذه العملية ، قد تشتمل على بعض الإجسام المضادة البيبتيدية ، الكلاسيرينات ، الأثيرات التساجية ، أو السيكلودكسترينات ، وقاقل الجزئ، الذي ترغبه يكن أيضا أن يرتبط بناقل جزى، أخر ( البروتون على سبيل المثال ) : وتسمى هذه العملية ، بالنقل المزدوج ، وهي الطريقة التي تركز بها الخلايا الحية العديد من الجزيئيات داخل نفسها ،

و يمكن استخدام نظم التبادل الأيوني أيضاً مع غشاء سائل مدعم ، من خلال عملية التبادل الأيوني للغشاء (iem) •

#### LIVE VACEINES

# اللقاحات العيسة

اللقاحات الحية هي لقاحات تحتوى على كاثنسات عضوية حية ، أو فيروسات سليمة ، فضلا عن الكاثنات العضوية غير المنشطة ( الميتة ) أو المستخرجة منها ، وتستطيع هذه اللقاحات الحية أن تحدث مناعة أفضل ندى المرضى • لكن لها رد فعل خطير ، يحيث انه ان لم يتم اضعافها تماما باحدى الطرق ، فانها تكون سببا في احداث المرض • وقد استحدث عاماء التقنية الممبوية افكارا جديدة ، ودراسات بحثية لتطوير اللقاحات المية في عدد من المجالات • وبما أن اللقاحات الفيروسية قد تمت دراستها في مبحث آخر ، ( انظر viral vaccins) • ويمكن تطوير المقاحات الحية البكتيرية في عدد من الطرق •

→ التوعين (attenustion): تحتاج البكتيريا الى عدد من الجينات المعينة (جينات الخبث) ، حتى تكون قادرة على احداث المرض ، لكن هذه الجينات ليسبت ضرورية للنبو في أنبوبة الاختيار : وعندها تنبو البكتيريا المرضة خارج الخلايا العائلة لها ، قانها تميل الى الاستغناء عن جينات الخبث عن طريق عملية النغير الاحيابي (mutation) ، وتكون النتيجة يكتيرا موهنا ، والذي يسبب استجابة مضاعبة مشابهة للنوع الأصلي لكنها في هذه العالمة غير ضارة ، وفي العادة نحتاج الى عدة تغيرات احيائية للناكد من أن البكتير قد أوهن تعاما : واذا عرفت طبيعة الجينات المبيئة للناكد من أن البكتير قد أوهن تعاما : واذا عرفت طبيعة الجينات المبيئة في الاحتيار من داخل التغيرات الجيئات، الرائلة مده الجينات الخبيئة ، أو اتلاف هذه الجينات الخبيئة .

★ استنساخ الجين (gene cloning) : والاسلوب الآخر البديل عور وضع بعض الجيئات الدليلية (key genes) من البكتير المرض ، في كائن عضوى آخر غير ضار \* وقد تكونه غذه هي تلك الجيئات من الأجزاء السطحية من البكتير المرض هشمل البروتينات الماأق) أو البروتينات الناقلة ، والتي يستطيع الجهاز المناعي التعرف عليها \* وتسمى الدرجة التي يكتشف بها الموروث المضاد (antigen) ، أو جرء خاص من الموروث المضاد (الجزء العلوي) عن طريق الجهاز المناعي وبالتالي كمية استجابة الجسم المضاد التي يعدها الجهاز المناعي ضد هذا الموروث المضاد ، بالمناعة الجيئية (immunogenicity) \* والجزء الدليل لتصميم لقاح أفضل الجيئية شنع اللقاح بدرجة عالية من المناعة الجيئية \* بحيث الحد يسهل التعرف عليه بسهولة تامة عن طريق الجهاز المناعي \*

وعند التلقيع بمثل حده المادة ، فإن الجهاز المناعى « يتعلم » كيفية المتعرف على الجزيئات الاستنبائية المستخرجة من الجين الموض ، دون الحاجة الى البحث في كل الكائن العضوى ، وهذه الطريقة مسابهة لاستنبات البروتين على هيئة لقاح ، لكن لها ميزة ، كرنها جزءا من الكائن المعقوى الحي ، فإنها تستطيع أن تحفز الأجهزة المناعية الى احداث اكتشافات عيقرية من خلال استنباط ، اجسام مضادة جيدة ضدها .

وقد تمت دراسة اللقاحات البكتيرية الحية ، من أجل القضاء على العدوى المعرية (enteric infections) ، وتتضمن الدراسة ، تسوس الأسنان ، ربعض الامراض الطفيلية ·

#### LOOP BIOREACTORS

# المفاعلات الحيوية العلقية

وتسسى أيضا بالمخدرات الحلقية ، هذه المفاعلات الحية التي تدور فيها المادة الجارى تخميرها بين خيزان كبير وآخر صغير ، أو حلقة من الاتابيب • وتفيد الدورة في خلط المواد ، ولكي تضمن أن الغاز الذي تم حقته في المخبر ( وعادة يكون الها الاكسسجين أو الهوا ) قد تم توزيعه بانتظام على سائل التخير • وتعتبر المخبرات أيضا مغيدة جدا لعنيات تخيير التخليق الشوئي ، حيث تسمح للكائن العضوى المخلق عضويا ، أن يمر عبر عبد كبير من الأنابيب الصغيرة ، حيث يستطح الفسوء أن يصل اليها في سهولة تامة ، فضلا عن وضعها في حجم واحد ، حيث كبير من الضوئة القريبة من الحواف هي التي تحصيصل على قدر كبير من الضوء فقط •

وتوجد أنواع كثيرة من المقاعلات الحلقية ، لكنها تنقسم الى تاك المفاعلات التي لها حلقة داخلية ( مثل : دفاعل الخزان المتقلب دى الأنبوية الداخلية الساحبة ) ، وتلك الأنواع التي لها حلقة خارجية - وبعض المخبرات (airiith) هي من ذلك الفوع الأول ، حيث يقوم الضغط بعملية دوران القساعلات ـ والقساعلات التي يحقن فيها الاكسجين أو الهواء الى النصف الأعلى من المفاعل ، وهذا يقوم بدفع السائل من هذا الجز الى أعلى، وعلى يقوم المفاعل ، وهذا يقوم بدفع السائل من هذا الجز الى أعلى، هم المفاعل ، وهذا يقوم بدفع الموجود في جميع عدم الخرات هم المفاعل المعاقد من خلاله يتم حقن السائل العاقد من اللدرة يقدد من الطاقة العكسية باتجاه الخزان الرئيسية.

" هذا يعنى أنه لا يدور السمائل المهاد حقنه هنا وهناك فحسب ، وانها يقلب بقية محتويات الخزان الى أعلى أيضاً \* وتعنبر هذه ميزة ، حيث إن آلية اعادة الدورة تعتبر أيضا يظام تقليب ، ويستبعد الجراجة الى المقلبات والألواح المائمة ، واحد الأنواع الشهيرة من المفاعلات الحيوية الحلقية ، هو مفاعل (air life) ، أو ما يسمى بالمخبر .

انظر أيضًا مخمر الرقع الهوائي ص : ٢٥ .

#### LUMINESCENCE

التسالق

التالق ، وهو افتاج الضوء بواسطة الواد الكيميائية ، يكتسب كل يرم استخداما متزايدا كنظام بطاقات الاختبارات التي أساسها الاجسام المضادة أو الدن أ \* وتعتبر اختبارات التالق ، مفيدة أذا تم اجراؤها في صندوق مانع للضوء بطريقة دقيقة جدا ، فانها تعتبر بالغة الحساسية : وتستطيع أنبوبة مضاعف الفوتون أن تكتشف قدرا صغيرا من الفوتونات عندما يخرج عن طريق التفاعل ، ولفا فانها تقدم امكانية الكشف عن كميات ضئيلة من جزيئيات ال دن أ أو الجسم المضاد \*

وتوجه هنساك طريقتسان كبيرتان لتوليد الضوء باسستخدام المواد الكيميسائية :

١ — التالق الكيميائي: وهذه الطريقة تستخدم مجموعات كيميائية معينة والتي عندما تتفاعل تشع الضوء ويمكن ربطها بالعديد من المواد الكيميائية الآخرى ( مثل البروتينات ، الد دن ا ) و توجد ايضا مجموعات التالق الكيميائي ، والتي لها مجموعات فوسفائية مرتبطة بها وهي بحالة لا تستطيع معها أن تتفاعل لتشبع الضوء ، الا أنه عندما يتم تحفيز المجموعة الفوسفائية ، فأنها تصبيح ذات تالق كيميائي فعال وهذا يسمح باستخدام النفاعل الكيميسائي التألقي في اكتشاف الانزيم الذي يخترق المجموعات الفوسفائية ، مثل الفوسفائاز القلوي الذي يستخدم على نطاق واسم (AP) ويستخدم ال AP غالبا كمجموعة تقرير بالنسبة للاختبارات المناعية الانزيمية كيرة ،

 الخلايا البالغة الطول ، هي خلايا بكترية ، ايما تغير احياتي تى الجيئات التي تنظم كيفية انقسام الخلية ، تحت الظروف ، المناسبة ، موالتي تحدث عادة عندما تكون درجة حرارة الوسط مرتفعة ، قانها تتوقف تما عن الانقسام ، ومع ذلك فانها لا تتوقف عن النمو ، لذا فان النتيجة تكون خلية ميكروبية ضخمة ، وقد يكون هذا مفيدا ، حيث ان هذه الخلايا الكبيرة يصدير فصابها عن الوسط سهلا ، عن تلك الخلايا العادية الصغيرة . شبيا : وعلى سبيل المثال تستقر هذه الخلايا خارج محلول النمو تحت تائير وزنها ، في فارة زمنية وجيزة .

والصورة الأخرى المتعلقة بهذا الموضوع عمر الخليسة المتنساعية الصغر (minicell) ، ويعتبر هذا أيضاً انقساما آخر للخلية المتغرة احيائياً ، وفي عذه الحالة وتحت الظروف ، المناسبة ، تنقسم الخلايا ولكن الانقسام في هذه الحالة لا يتم من وسط الحلية ، ولكن على الأصح تنشيط الخلية من أحد الاطراف ، ولما كان ال • د - ن • أ البكتري يظل بكامله فَى الحَليَةِ الرئيسيَّةِ ، قان الحُليَّةِ المتناهيَّةِ الصَّغَرِ لنَّ يُوجِد بِهَا دُ \* نَ \* أ وبنـــا، عليه فانها لن تستطيع تكوين أي ر • ن • أ جديد ، وحيث ان ال و ٠ ن ٠ أ غير موجود بالخلية فانها بالتاني لن تستطيع تكوين اية بروتينات جديدة أيضاً • ومع ذلك فان هذه القاعدة يمكن أن تنكسر ، عندما تحتوى الحلية على أنواع معينة من البلازميدات ، التي يعكن أن تولج الي داخل الحلية متناهية الصغر ، ومن ثم فاته عندما يتحلل جميع الـ ر • ن • أ المحجوز (trapped) ، قان البروتينسات الوحيــــة التي يمكن صنعها عن طريق الخلية المتناهية الصغر ، هي تلك البروتينات التي تصيفها الجينات في البلازميد ، وهذه الخاصية تعتبر ذات أهدية كبرة في دراسات التعديل الجيني (gene expression) ، حيث أنه عند عزل الخلايا المتناهية الصغر ، قان البروتينات التي يتم صنعها بواسطة البلازميد ، يمكن فحصها دون الحاجة الى تنقيتها من كل البروتينات الأخرى ، التي يتم صنعها عن طريق الخلية البكتيرية العادية ·

## التعبدين العيبوي

#### MICROBIAL MINING

وهذا هو استخدام الكائنات العضوية الدقيقة (microorganisms)
في نزع المعادن ، وعلى وجه الحصوص الفلزات ، عن الصخور ، الله ذلك
التطبيق النوعي لعملية التعدين المائية الحيوية (biohydrometallurgy) ،
ويتعلق موضوع التعدين الميكروبي باستخدام الميكروبات في عملية نزع
الكبرية (desulphurization) وعن آجل العلاج الجوى (bioremediation) انظر موضوعي : نزع الكبرية ، ص : ۸۲، والعلاج الحيوي ص : 83 ،

## وينحصر استخدام التعدين الميكروبي في مجالين :

﴿ الترويق (leaching): وهو استخدام البكتيريا في معالجة الخيدمات ، لتسهيل التوصل الى الفازات الموجودة بداخلها ، وهذه الطريقة تشتمل عسادة على استخدام البكتيريا في استخداص الفلزات ياعتبارها الملاحا ذائبة ، والتي يمكن تنظيفها من أجل عبلية الاستخلاص اللاحقة ، ومع ذلك فان هذه العملية قد تشتمل أيضا على عملية تجهيز مسبق للخامات (preprocessing) ، والتي ان لم تكن لا تستقطب الملازات عباشرة ، فاتها تسمح لها بالانفصال بطريقة أكثر صهولة ، عن طريق عملية التنظيف ، الطفو ، أو عملية تقليدية أخرى خلال خطوة تجهيز متقدمة ( انظر موضوع الترويق دقم: ١٦٣ ) .

التقنيسة (purification): استخدام الكائنسات العضوية الدقيقة أو مركبات الكائن العضوى الدقيق (microorganism components) في فضل وتركيز الفاؤات من المحاليل المخفلة جدا ويطلق على علم العملية أيضا بالامتصاص الحيرى (biosorption) \* انظر غذا الموضوع رقم : \*

ويستخدم التعديق آلحوى المائي تجاريد في استخدم النعاس النعاس واليورانيوم من الحامات المنخفشة الرقبة (low-grade ores) ، خصرصنا يديت المحساس (culs) عيالكونيشليت (culs)، وكالكوسسيت (culs) واليوريناين (2 00) ، وعدد من الفنزات الأخرى ( الانتبون ، الزرنيخ ، المؤليبدينيوم ، الزنك ، الكادميوم ، الكويلت ، النيكل ، والفصب ) ، حيث يمكن استخلاص تلك الفلزات السابقة باستخدام البكتيريا ، لكن هذه المعادل لا تستخدم على نطاق كبير ، وبكتيريا مجموعة العصويات الحديدية ومجموعة العصويات الكبريتية يتم استخدامها يكثرة في العمليات التي تشمل على أكسدة الكبريتيدات ،

وتستخدم العمليات الميكروبية أيضا في استخلاص البترول ،
اما عن طريق تغيير خصائص البترول تحت الأرض ( وخصوصا تغيير الأس
الهيدروجيتي ــ Ph )، أو عن طريق انتاج ، الطين ، تحت الأرض . وهذا
هو الاسم العام للمحاليل اللزجة التي تضخ في البئر لاجبار البترول
على الحروج الى سطح الأرض ، أن المشكلة التي تقايلنا عنا هي الحاجة الى
قدر كبير من الضح لجعل المادة اللزجة تهبط الى قاع البئر في الموقع الأول،
وتهدف نظم التهدين الميكروبي الى ضخ بكتيرى عالى السيولة اسقل البئر ،
وتهدف نظم التهدين الميكروبي الى ضخ بكتيرى عالى السيولة اسقل البئر ،
اللذي يخلق بعد ذلك بوليمرات خاوية خارجية ، لتخليق محلول كثيف تحت
الارض ، وتبدو صدة العملية معقولة نسبيا ، لكن تعوزها التجارب
الحقيقية التوضيحية .

## الناقلات الدقيقة

#### MICRO CARRIERS

في مجال التقنية الحيوية ، تعتبر الناقلات الحيوية بصفة عامة ، جزيئات صفيرة ، تستخدم كمادة مدعمة للخلايا، وخصوصا خلايا التدييات (mammalian cella) ، في المستئبت كبير الحجم ، والخلايا التديية عرضة للتهثيم ، عند ضخها وتقليبها ، بخلاف الخلايا البكترية ، لكنها تظل في حاجة الى التزود بالغذاء عن طريق الاكسجين والمادة المغذية ، ويجب قصلها عن وسطها الاستنباتي عندها يعني الوقت لجمع المحصول ،

وفي مستنبت الخلية النديية ، تعتبر الفاتلات الدقيقة ذات فائدة على وجه الخصوص للخلايا الاستنباتية التي تكون عند نموها الطبيعي مرتبطة بسطح صلب ( اما أن يكون سطحا ملحقا أو سطح المستنبت ، كما عو الحال في الخلية المعلقة ) \* والا فانها تحتاج الى مساحة طويلة مسطحة من السطح اللدائني ، وتسر الخلايا فوق سطح من الكرات البوليمرية الصنغية المصنوعة من اللدائن ، وبصفة خاصة ، البوليسترين ، الجيلاتين ، الجيلاتين ، الجيلاتين ، وتكون الساحة السطحية المعدة للنبو ضخفة بالفعل ، ويمكن معاملة الكرات مثل المساحة السطحية المعدة للنبو ضخفة بالفعل ، ويمكن معاملة الكرات مثل خلايا بكتيرية بالنسبة لعملية الترشيع والطرد المركزى الخفيف ، وحماية الخلايا من قوى القص التى تنشا من عملية الضغ والنهوية ، وتكون بعض الناقلات الدقيقة صلبة تماما ، والبعض يكون مساميا والكرات المسامية لها مساحة سطحية أكبر من أجل نمو الخلايا ، وتستطيع الخلايا أن تنبو قوق هده الكرات بالاضسافة الى داخلها ، وبهذا تعطيعاً مزيدا من الحماية ، يالرغم من أنه من الصعب رؤية الخلايا في هذه الناقلات ، والذي يكون أمرا ذا أحمية عند الرغبة في معرفة فيما اذا كان المستنبت ينمو بطريقة أسلية ،

والطريقة البديلة لنمو الخلايا في الناقلات ، هو نمو الخلايا على هيئة كتل (aggregates) - وكتل الخلايا لها بعض النشاط الميكانيكي على الناقلات الدقيقة ، لكنسه يكون لديها محتوى كبور جدا هن الذلية لقدر معين من المذدة الصلبة - بالرغم من أن جعسل الخلايا تنمو في كتل ، قد يكون أكثر صعوبة من جعلها تنمو على أسطح بوليمرية معالجة بطريقة مناسبة -

## الكائنات العضوية اللقيقة

MICROORGANISMS

توجد هنساك سلمسلة كبيرة جدا من الكائنات العضوية الدقيقة المستخدمة في التقنية الحيوية "

وقد ذكرت ا\* كولاى وخميرة البيرة فى أماكن عدة فى هذا الكتاب · الا أن هناك سلسلة أخرى من الكائنات العضوية ، يتم استخدامها كثيرا فى التقنية الحيوية ·

الكائنات العضوية ، وفي الواقع كل الحياة ، يتم تقسيبها الى prokaryotes ( وهي الكائنات العضوية التى لا توجد بها ثواة بالخلية ) و enkaryotes ( وهي الكائنات العضوية التى توجد بخلاياها ثواة ) . وتعتبر الحيوانات ، النباث ، والفطر جميعها من الكائنات التي توجد بها نواة في خلاياها ، وتعتبر البكتيريا والبكتيريا العتيقة من النوع العديم التنوى ، وتنقسم البكتيريا ال بكتيريا البحابية وبكتيريا سلبية ،

وتعكس هذه الاسماء فيما اذا كانت جدران خلاياها سوف تمتص الصيغ ( جرام ) ، لكن التقسيم الذي تمثله يعتبر نوعا اساسيا تماما ، وتعتبر الكائنات العضدوية الموجية والكيمياء العضدوية الوراثية مختلفين تماما -بالرغم من أنهما تبدوان متشابهتين تماما تحت الميكروسكوب -

وقد تكون الكائنات العضوية الدقيقة على شكل كرة (كوكاى) ، على شكل قضيب ، أو من خيوط طويلة جدا والتى تسمى بالهيفة (hyphae) وقد تكون هذه الهيفة اما متفرعة أو غير متفرعة : وفي احدى الحالتين ، فائه يكون من الصعب غالبا أن تنمو في مجتمعات لأن التقليب المطلوب لتوصيل المادة الغذائية الى جميع الهيفات يؤدى الى كسرها • والكائنات العضوية الذي تنمو في خيوط طويلة أو مئبر تسمى بالبكتيريا الخيطية •

وننقسم الكائنات العضوية المقيقة أيضا الى هوائية ( والتى تنبو في وجود الهوا ) واللا هوائية ( التى تنبو دون الحاجة الى الاكسجين ) . وقد تكون هذه الكائنات الما اختيارية أو المزامية : والكائنات العضوية الهوائية الاختيارية ، قد تستخدم الهواء أو لا تستخدمه : والكائنات العضوية الهوائية الالزامية ، يلزم لها استخدام الهواء من أجل التبو ، بينما يتم قتل الكائنات العضوية اللاهوائية الالزامية بواسطة الاكسجين .

ومن بين الكائمنات العضوية الاكثر شبيوعاً والتي تم التنويه عنها هي :

المنضحات (Aspergillus) : فطريات خيطية ، استخدمت في الهندسة الوراثية في حالات قليلة ، واستخدمت أيضًا في انتاج حيض الستريك عن طريق التخمر .

العصويات الخفية (bacillus subtilis) : وهو البكتير الموجب الذي يتم استخدامه على نطاق واسع كعائل استنساخ ، وخصوصا بالنسبة الى البروتينات التعديلية أو الافرازية و والانواع التي تعطل أي نشاط بروتاز تم تطويرها ، والتي نتيجة لذلك لا تحلل منتجها البروتيني عندما تفرز في وسطة التخير -

كانديدا يوتيــلز (candida utilis) : وهو نــوع من الخمائر ، ويستخدم هذا الكائن العضوى في عمليات التخير لانتاج المواد الكيميائية ،

كلوستريديوم استوبيوتايليثوم (clostridium acetobutylicum) : بكتير استخدم في الماضى لانتاج الاسيتون والبيوتانول بواسطة التخير ، ويستخدم حاليا كنصدر للانزيمات Estchsricia coli ويتم اختصارها عادة الى ا · كولاى لسهولة خطها ، وهو من أنواع البكتيريا السالبة المتعددة الإستخدامات ، اذ يستخدم في العديد من عمليات التقنية الحيوية ، وتعتبر جيئاته هي افضل الجيئات المعروفة عن اي كائن آخر ، حيث ان معظم جيئاته معروفة وتم سلسلة حوالي ٣٠٪ منها ، وتعتبر الى حد بعيد من أفضل الخلايا العائلة في أبحات ال د ن ا المعالج ، وتستخدم أيضا في عمايات النخمير لضنع العديد من الإصاض الأسيئية والمتتجات الآخرى ، حيث انها تنمو على وكائز عديدة ورخيصة ، وتنمو بسرعة ، ويسكن استغلالها وواثيا لتجميع العديد من المواد الكيميائية المختلفة ، وتعتبر إيضا لها استعمالات كيميائية متعددة وغير معرضة تماما ( مع استثناد بعض الأفراع والتي من الواضع انها لا تستخدم في النقنية الحيوية ) ،

البينسيليوم (penicilliam) : مجموعة من الفطريات الخيطيسة . تستخدم أساساً لانتاج المضادات الحيوية البنسيلية .

Pseudomonas : مجموعة من يكتبريا التربة التي لهـ قدرات كيميائية متنوعة للغاية ، وقد استخدمها علماء التقنية الحيوية في العلاج الحيوى \*

Saccharomyces : مجدوعة من الحمائر ، خميرة الجمة ومخبرات ، وخميرة الخبر ، وهي بذلك تعتبر من أهم الكائنسات المفدوية الدقيقة المستخدمة · وتسستخدم هذه الخميرة أيضاً في أبحات ال د ك أ المعالميج الكائنات سوية التنوى ، ومن ثم يعتبر لها نفس نوع التركيب الردائي مثل الانسان ، وتفرز البروتينات بطريقة مشابهة وعكذا ، لكنها غالبا ما تكون سهلة التخمير مثل البكتيريا ·

الاستربتومايسينات ، وهي من أنواع البكتيريا الموجبة والتي تستخدم في انتساج سلسلة من المواد الكيميائية ، خصوصا الأجسام المضادة ، وقد تم استخدامها أيضا كموائل في الهندسة الورائية ، الى حد ما لاستغلال طرقها في المضادات الحيوية التخليفية ،

لها نوه ايضا في مواضع مختلفة بالكتاب عن Agrobacterium المعديدية ( المستخدمة في التعدين المحدودين ) ، و Methnococcus ( المبروتين وحيد الخلية ) ٠

## التصنيف الآمن للكائنات العضوية المجهرية MICROORGANISM SAFETY CLASSIFICATION

آحد الاهتمامات الرئيسية بالتقنية الحيوية ، هو فيما اذا كانت آمنة • ولما كانت معظم التقنية الحيوية تشتمل على الاستخلال الورائي ، الاختيار ، أو الاستخدام التشريحي للكائنات العضوية المجهرية • وانتاجها المطرد بكييات كبيرة ، فإن بعض هذا الاهتمام يترجم إلى اهتمام بأمان المقياس الصناعي لعلم الاحيا• المجهرية ·

معظم الشروح وتظم التشغيل التي تتناول الكائنات العضوية المجهرية، يتم التوجه بها الى علماء المسكروبولوجيا وهم العثماء الذين يتعاملون مع المجرائيم لانتاج اللقاحات و وهكذا فإن العديد من البيانات الارشادية ، والتي تفسر الكيفية التي يجب إن تعالج بها الكائنات العضوية المجهرية في مجال التفنية الحيوية ، تشتق جميعها من الأمثلة الطبية ، ومنظمة الصحة العالمية ليست لديها آية أدلة على أن الكائنات العضوية المستغلة ورائيا ، يصاحبها مصدر خطر كبير عن الكائنات الأخرى ، ولم تكتشف أية حالات أصيب فيها أحد العمال المتعاملين في مجالات المعامل أو المجالان الصناعية ، بالعدوى نتيجة تعامله مع الكائن العضوى المهندس وراثيا ،

ان نظام تصنیف الخطر الناشی، من الکائن العضوی المجهری ، ومن ثم تقریر کیفیة احتواء حدا الخطر ، حو عن طریق تصنیف الکائن العضوی من حیث احتمال هروبه ، الکیفیة التی یکون علیها اذا ما عاش بعد هروبه، ومدی الفرر الذی یقمع منه اذا عاش مدا الکائن و لکل دولة قوانینها الماصة التی تنظم بها کیفیة حدوث ذلك : والحدول التالی یلخص بعضا من هذه الاجراءات و

المعهد الخطورة: المخاطر الخطر الكبير الخطر الكبير الأدنى الميكروبولوجية العادية على الفرد فقط على الفرد والمجتمع

- ACGM+ + a ACDP مجبوعة ١- مجبوعة ٢- مجبوعة ٢ مجبوعة ٢ مجبوعة ٢ درية ٢ درية ٢ درية ٢ درية ٢ درية ١٧ مجبوعة ١١ م

★ اللجنة الاستشارية للجرائيم الخطيرة ( المملكة المتحدة ) + الاتحاد الأوروبي للتقنية الحيوية ، والذي له تفسى المجموعة مثل الخدمات الصحية العامة للولايات المتحدة (PHS).

+ \_ اللجنة الاستشارية على التعديل الوراثي ( المملكة المتحدة ) \*

اذا كان هناك كائن عضوى خارج منطقة رثبة / مجموعة ، قانه حيننذ يمكن احتواؤه بواسطة عدة طرق فيزيائية أو بيولوجية .

ويراقب عدد من اللجان القومية للأمان عقدا الملوث المناسب المستخدم في تطبيقات التقنية الحيوية على الكائنات العفسوية في كل رتبة ( حتى لو لم تكن عناك حاجة في الصناعات الأخرى للملوث لنفس هذه الكائنات العضوية على الاطلاق ) \*

انظر أيضا المحتوى الطبيعي ، ص ٦٥ ، الغرفة النظيفة ، ص : ١١٨ ، (لماتم الطبيعي ص : ٣٠٦ :

### MICROPROPAGATION

## الاكثار المعملي الدقيق

وهذا هو المسطلح المستخدم في الانتاج النباتي المستخدم في الطرق التقنيميوية لزراعة عدد كبير من النباتات من أجزاء نباتية صغيرة جدا وتكون في الغالب من خلايا وحيدة باستخدام طرق النسيج الاستخبائي ومن حيث الجوهر فان النبات الرغوب يتم تقطيعه الى عدد كبير من الأجزاء الصغيرة جدا ( والتي تكوث أحيانا خلايا وحيدة ، وأحيانا عناقيد مكونة من عدة آلاف من الخلايا )، ويجرى استنبانها ، وتضبط طروف المستنب يحيث تنمو الخلايا عني تصل الى نسيج لين (Callus)، وهو عبارة عن المستنبت بحيث يتطور النسيج اللين الى جنين نباتي صغير ( انظر الأجنة المواتية ) ، وعندما ينمو هذا الجنين الى ديجة مناسبة ، فانه يمكن زراعته على أنه نبات صغير ، وفي بعض التقنيات ، يتم وضع الجنين في غلاف واق بحيث انه ليبلز ، وبذا تصبح لديه درقة مشابهة للبذور التي غلاف واق بحيث التقليدية ،

ان من مميزات الاكثار المعلى الدقيق ، أنه يمكن انتاج كميات كبيرة من النبات في فقرة زمنية وجيرة ، وإن النبات يكون جميعه عقطابقا وراثيا عادة ، ومن عيوب هذه الطريقة أنها تحتاج الى مهارة مكثفة ، ومن ثم تعتبر آكثرة تكلفة عن الزراعة التقليدية ، وعلى ذلك فانه يطبق فقط على النباتات المتى تمت فيها تجربة الظروف المناسبة لاستنبات الخلية ·

بالرغم من ذلك ، فإن من العيوب الرئيسية ، أنساء مرحملة النسيج الدين، إن النسيج النباتي قد تحدث له إعادة ترتيب وراتية خطيرة، والتي تنخصر غالبا في مضماعة عدد الكروموسومات أو فقد أجزاء من الكروموسومات كلها . وهذا يكون باعثا على طاهرة تنوع الاستنبات الجسدى (somaclonal variation ) .

انظر أيضا تغير استنساخ الخلية الجسدية ، ص ، ٣٦٣ .

### MOLECULAR BIOLOGY

البيولوجيا الجزيئية

معظم أعمال التقنية الهيوية تبنى على الأقل من جزء من البيولوجيا الجزيئية - ولكن ما عو المفصود بالبيولوجيا الجزيئية ؟

ان البيولوجيا الجزيئية ، وعليها الترام الجينات الجزيئية ، قد بدآ في أواخر الأربعينات بين مجموعة من علماء البيولوجي الفيزيائيين الذين تحولوا الى بيولوجين ، والذين كأنبوا يبحثون عن أسلوب جديد للتغلب على المشاكل الأساسية للحياة ، ورأى علماء الكيمياء الحيوية في ذلك الوقت ( وكما يرى العديد من علماء الكيمياء الحيوية قي الوقت الحالي ) القضاء على النظم المعقدة عن طريق تفكيكها وتحليل كل الأجزاء بمنتهى الحرص بلغة الكيمياء الحيوية ، وبدلا من أن يستخدم العلماء النظم البسيطة التي يستطيعون أن يروها ويحللوها ، الا انهم استخدموا الوراثة كاداة أولية لهم ، وكان النظم الذي اختاروه هو آكل البكتريا (bacteriophage) ، ومن تم كان المديد من مؤسسي الوزائة الجزيئية أعضاء شبه رسميين في مجدوعة الآكلات (phage group) .

وبدأ العمل الوراثي يجنى النتاثج بسخاء خلال ثلاث سنوات •

أولا: قام بفتح جميع المجالات الجديدة في الوراثة – تلك الرراثة عند المسترى الجزيني فضلا عن موروثات الكائن العضوى ككل التي كانت لها ابحات متخصصة سابقة على ذبابة الندى (drosophila) ، النباتات ، وعكذا ، أو الكيمياء الحيوية الوراثية للبكتيريا والفطريات ، ومن ثم ققد صمح هذا بالتالى للباحثين بأن يبدءوا في حل غموض الشغرة الوراتية , واستنتاج بعض البات تركيب البروتين ، الغ ·

انيا : والاكتر اهبية ، أنه اعطى مصداقية لمجال جديد عن النفكر في البيولوجيا \* ويعتبر حدا الظريق الآن من طرق التفكير الراسخة ، وتصور الأسس الجزيئية للبيولوجيا على أنها مركبة من أجزاء مبنى قابل للفهم \* حيث تصب أجزاؤه جبيعها في بعضها البعض ، وتلتفي وتخرج من بعضها بطرق محددة \* وفي حين أن الانزيم في فترة الحسينات كان يكتب في معادلة ، أصبح في التسمينات يظهر تقطة ملونة على شاشة الكمبيوتر \*واصبحت الجزيئيات التي تحدد أسس الحياة آكثر واقعية واكثر أهمية \* وأصبحت الجزيئيات التي تحدد أسس الحياة آكثر واقعية واكثر تتم عن طريق الد ، ن ، ا ، ومن ثم أصبح الد ن أ يمثل المركز للكثير من البيولوجيا اليوم \* ان عدا الأسلوب لفهم النظم الحية على آنها بلوكات قريدة والتي سحيت بالبروتينسات والموروث تم تسميتها \* بالليجريني » \*

ثالثناً : أعطاناً عمل مجموعة الآكلات الأدوات الأساسية لتقنية ال د ن أ المالج ، وحكفًا ، جات الانزيسات التقليدية ، ال د ن أ ليجاز ، والعديد من متجهات الاستنساخ بطريق مياشر من دريتات البكتيريا الآكلة ،

وعلى ذلك فان البيولوجيا الجزيئية ليست علما بالفهوم الذي يدرس الجزيئيات أو البيولوجيا \_ ان الكميها، الحيوية ، علم التشريح ، علم الامراض ، وعلم الجرائيم تقوم بهذا العمل ايضا \* انها طريق اكبر لعمل البيولوجيا ، وكل من طريقتى التفكير والحصول على الادوات للقيام بالتجارب أنها على حسب مقولة توماس كن ، نموذج (Paradigm) ، وقد تكون أيضا نموذجا خاطئا \_ ( وبعد أن كان اعتقاد علما، الكمبيوتر أن الذكاء كان شبيها بالليجو أو برنامج الكمبيوتر قرابة أربعني عاما ، فأنهم الآن يتحون تجاء التفكير بأنه ليس شيئا من هذا النوع ) .

 ان توحيد القدرة على استغلال الدن أكمادة كيميائية مشتركة والتفكير في النتيجة بلغة برامج الكمبيوتر أو الليجو، قد أرست كثيرا من قواعد البيولوجيا الحديثة ، وبالتالي الكثير من التفنية الحيوية .

### MOLECULAR COMPUTING

# العساب الجزيئي

يعتبر الحساب التعزيقي مجالا رياديا في العلوم الجزيئية ، الذي اشتمال على يعض أفكار التقنية الحيوية ، ويقمع بهذا الصطلحصنع أجيزة حسابية أو الكترونية من الجزيئيات المفردة ، أو مجموعات صغيرة من الجزيئيات - أن الحديث بخصوص المحولات (switches) التي تم صتمها من برونين الجزيء الفردى ، قد أدى الى أجهزة الحاسبات التي تفوق قدرتها الدرات الانسان ، والتي يمكن وضمها في علمة كبريت ، ويبدو أن هذا العمل يعتبر ضربا من الخيال ، ولكنه قد يكون تأمليا كما يبدو ،

أولا : ان البروتينات التى تم استخدامها فى بناء الانماط ذات الحجم الصغير جدا على أسطح الرقيقة الصغيرة (microchip) فى المجال البحثى ان صدة الرقائق لم تكن رقائق وظيفية ، لكنها اظهرت ال البروتينات يمكن استخدامها فى المساعدة على بناء أجهزة أشجاه الموصلات الاكثر تقليدية ، لانها يمكن أن تجمع ذاتيا الصفوفات المركبة للجزيئيات على معطع يمكن استخدامه فيما بعد كاساس الاستقاق الخصائص الالكثرونية للرقيقة ، وقد ظهر فى اوائل عام ١٩٩٢ ان طبقة بروتينية قوق الكترود ، تعمل مثل الديود ، والتى تعتبر جزءا بسيطا حساسا عن الدائرة المنطقية ،

ثانيا : أن العديد من البروتينات تؤدى خصائص نقل التسمحنة وتحويل التسجنة ، والتي يمكن من خلال فهم متعمق لخصائص المبروتينات. بصفة عامة استخدامها لاعطاء بعض التسكال قدرة التشغيل المعلوماتية لجهاز شبه موصل ،

ثالثا ؛ أن شرائح لا تجدوير بلدجيت \_ وهي شرائح رفيعة من اللجبيدات \_ تعرف على أنها جزء أساسي من الخصائص الكهربية النجلايا الحصبية ، والتي يمكن تجهيزها تماما في المهل ، وتدخل بروتيتات الخلايا الحصبية في الشريحة الليبيدية التي تحول قدرة الشريحة بالسماح بسرور الايونات ، والتي تعتمد على نوعية الايونات الأخرى الموجودة في المجال الكهربي الذي تعرض له ، وقد تم تطوير هذا الى مرحلة بناء المجرال الكهربي الذي تعرض له ، وقد تم تطوير هذا الى مرحلة بناء المتراثع ، ووضع البروتينات بداخلها ، وتوضيح الخصائص الكهربية للبروتين ، والتي تعتبر مشابهة لوضع التراتزمتورات في الثلاثينات ،

ان الحساب الجزيئي كان مصطلحا شائما منذ سنوات قلباة ماضية ، لكنه استعيض عنه الآن بالتقلية النانوية ( جزء من آلف مليون جزء ) ويعتبر هذا مصطلحا نسبيا ، لكنه يعني القياس الجزيئي الهندسي اكثر مما يعني الالكترونات ، ان الفكرة التي يستشهد بها كثيرا ، هي في استخدام المغواصة الرقيقة التي يبكن حقنها في جسم المريض لتصتريف الشرايين المسدودة بواسطة تصلب الشرايين (atheroscletosis) . ويستطيع البيولوجيزت توقير بعض من هذه العناصر ( على سبيل المثالي، اصفح دانغ

لولبي في العالم وهو الزائدة السوطية لبكتر ) • بالرغم من ان هذه المادة من مواد القرن الحادى والعشرين بالتحديد • الا أن الميكانيكا المدقيقة ، تنبي منشات صندسية على رقائق السيليكون ، تعسل على مقياس اعشار الميكرومتر فضلا عن مقياس النانومتر المثوى الذي تحتاجه التقتية النانوية ، والذي القي الضوء على منتجات قليلة محددة تماما مثل مقاييس الضغط رالاجهاد ١٠ ان نجاح الميكانيكا الدقيقة في ميادين قليلة لا يضمن ان تكون الالكترونات الجزيئية أو التقنية النانوية حقيقيسة في السنوات الغليلة القادمة •

### MOLECULAR GRAPHICS

# الرسومات الجزيئية

ويقصد بهذا المصطلع ، عرض الأشكال الجزيئية ، وعادة على شاشة الكمبيوتر ، وقد اكتسبت هذه الطريقة شعبية كبيرة بسبب تطبيقها على تصميم الدواء المتطقى ، وتأخذ الرسومات الجزيئية الوصف الذي يتم به ترتب ذوات جزى، في الفضاء من قاعدة البيانات ، وترسم صورة لما سيكون عليه الجزيء ، وعلى سبيل المتال اذا تم صنع الجزيئات من كرات مصحتة أو لصق رفيع ( وعو الرباط بني اللذات ) ، وفي العادة فان الرسومات الجزيئية لا تقوم بحساب بنية المركب .

رلما كان المخ البشرى بالغ الروعة في حقط الاتماط للصور المركبة . لكنه يفتقر الى روية الأنماط في مجموعات كبيرة من الاعداد ، فان الرسومات الجزيئية هي الأسلوب المثالي الذي يسمح للناس برؤية التماثلات الموجودة في التركيبات الموجودة بين الجزيئيات ، وأن يروا إضا المكانية توافق جزيئين مع بعضهما تماما ، ويعتبر حما بالتالي مفيدا عندما يكون ذلك جزا من برنامج التصميم المنطقي للدواء ، الذي يحاول العالم ايجاد الجزيء الذي يتناسب مع بنية معروفة لموقع نشط لانزيم، أو موقع الربط الهرموني لمستقبل ،

وتنتج حزم الرسومات الجزيئية غالبا صورا بالغة في الروعة كجزء من خرجها ، والذي يكون تبريرا آخر السمعة الطيبة لمادة العلاقات العامة لشركات الفقتية الحيوية والدوائية ، وطرق العرض الاكثر تعقيدا ، يمكن ان تنتج الصور المجسمة التي يستطيع ان يستغلها المستخدم كما لو كان فى غرفة مليئة باجزاء المجزى، الذى يستطيع أن يقلبه بين يديه ، ويعتبر هذا نوعا من التفاعل الكمبيوترى المسمى ب الحقيقة التقديرية (Virtual reality) .

انظر أيضا الكيمياء الحسابية من : ١٣٣ ، تصميم الدواء المنطقي من : ٣٣٥ ٠

### MOLECULAR MODELLING

# النموذج الجزيثي

وهر استخدام الكمبيوتر في عمل تموذج لما تبدو عليه الجزيئيات .
وفي أحمد أطراف سلسلة ألتقنيات ، تكون الرسومات الجزيئية ، التي تعتبر الرسومات الثلاثية الأبعاد لما منيكون عليه الجزيء ، وعلى سبيل المثال ، اذا كانت الذرات كرات مصمتة ، وفي الطرف الآخر فانها تطلل الى كيمياء حسابية ـ ومي حساب ما تكون عليه الخصائص الفيزيائية والكيميائية للجزيء ، وفي العادة تنتهى الى النهاية الرسومية للمطياف ،

وباستخدام النموذج الجزيشي ، فان برامج تصميم الدواء المنطقي ، تستطيع ان تحسن سلسلة من التركيبات الجزيئية المختلة للدواء ، والتي قه تتلام مع موقع تفسط لاتريم ، وبتحريكها على شاشة الكمبيوتر ، يتقرد أيها الذي يناسب فعلا الموقع تماما ، وتستطيع النبذجة الجزيئية ان تضيف صقلا لرسم الصورة بواسطة حساب النبيؤ ( وهي الدرجة التي ترتبط بها الأجزاء القردية للجزيء مع جزيئيات الماء المجاورة ) وتوزيع الشحنة عبر الجزي، ، وتؤثر هذه أيضا في الكيفية التي ترتبط فيها الجزيئيات بيعضها البعض ،

# الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ

#### MONOCLONAL ANTIBODIES

الأجسام المضادة التى تنتج فى الدم يتم صنعها من عدد كبير من الخلايا اللمفاوية المختلفة (خلايا ب ) • وتصنع كل خلية من الخلايا ب جسما مضادا وحيدا ، لذا فإن الاجسام المضادة التى تتعرف على اى موروث مضاد معين هى خليط من الجزيئيات • ويسمى هذا الخليط بجسم مضاد متعدد الاستنساخ : ستحضر جسما مضادا الذي يتفاعل مع

موروث مضاد واحد فقط ، ولكنه بالرغم من ذلك يكون مشنقا من المديد من خلايا ب المختلفة (كلونات) \* وفي حين ان ذلك يعتبر مفيدا للجسم ، الا أنه يغتبر مشكلة بالنسبة الى عالم التقنية الحيوية الذي يريد مواد محددة لكي يتعامل معها \* الإجسام المضادة احادية الاستنساخ هي السبيل الى ذلك \* هذه الاجسام المضادة يثم صنعها من كلون واحدة من خلايا ب والتي تم عزلها وتجميدها من أجل النمو في الأنابيب الزجاجية \* وقد ادى اختراع طرق انتاج الإجسام المضادة أحادية الاستنساخ ، الى أن يفوز قيصر مياستين بجائزة نوول \* ولم يطلب مياستين ( ولا المجلس الطبي الذي قدم التحويل لابحاله) ، براة اختراع لاجراءات عمل الأجسام المضادة احادية الاستنساخ \*

و تولدت الاجسام المضادة احادية الاستنساخ كالآتي :

التحصين بـ فار (. فقط ) يتم تحصينه بالموروث المشاد المستهدف .
ويتم ذلك عن طرق حقن الموروث المضاد ، أحيانا بواسـطة مادة أخرى ( مادة أضافية لجمل الدواء أشد تأثيرا ) لتحفيز استجابة الجهاز المناعي ( انظر التحصين ) .

استئصال الطحال من الفار (Splenctomy)، ويعتبر الطحال مصدرا مركزا للخلايا ب، حيث تتم ازالته ،

الاندماج \_ ويتم اندماج الخلايا اللمفاوية مع خط خُليـة مخلد • وهذا يجعلها تخلد ، أي أنها سوف تنمو الى الأبد في المستنبث •

الاستنساخ (cloning) : وضع الخلابا المنفحة عند تركيزات منخفضة جدا داخل يفاييغ الطبق المتعددة الينسابيع • ويحتوى كل يتبوع في المتوسط على خلية واحدة فقط بداخله ، وبذلك يكون في كل خلية في المتوسط مستنسخ (Clone) ، أي أنه مشتق من خلية واحدة • وهذا يضمن لك انك تحصل على خط خلية نقى • ويصطلح على تسمية هذا الخط من الخلايا ب bybridoma .

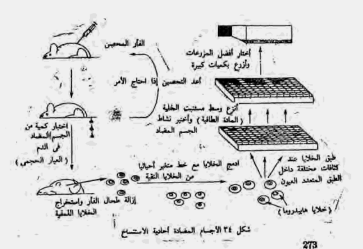
الاختيار \_ ويتم فرز المستنسخات بأى من الطرق للبحث عن المستنبت الذي ينتج الجسم المضاد النامب ضه الموروت المضاد الذي نرغب فيه

والجسم المضاد المناسب هو ذلك الجسم المضاد الذي يرتبط مع الموروث المضاد الذي يرتبط مع الموروث المضاد بشدار ١٩٨٠ أو الموروث المضاد بندلك ) ، ولا يرتبط بطريقة واضحة مع أى شيء آخر ، وتكون الموتبة المناسبة والرتبة المفرعية (١٤٥٠, ١٤٥٥) بالرغم من إن الاختيار المدين المخرسة المفردة المناسبة على أن الاختيار المدين المخرسة المفالة فيها المعالم في المعالم في المعالم في المعالم في في المعالم في المعا

واذا كان الجزيء المستهدف ، جزيتها صغيرا جدا ( منسل جزيء الليواء ) ، فعند خفنه في الفار ، فانه نادرا ما يحدث استجابة للجسم المفساد ، في هده الحالة يرتبط الجزيء كيميائيا بالجزيء الاكبر ، الدى يكون عادة بروتينا وغالبا زلال مسلل اللبن (BSA) ، أو الهيموسيانين ذا التقب الرخوى (KLH) ، بحيث يستطيع الجهاز المناعى أن يراء ، ويسمى الجزيء الصغير في هذه الحالة ب Hapter .

وتستخدم معظم تطبيقات التقنية الحبوية الأجسام المضادة احادية الاستنساخ ، الا اذا قبل الهم يسستخدمول النوع الطبيعى الذى يتم المحبول عليه من دم الحيوانات المحصنة ، والتي تسمى الأجسام المضادة متعددة الاستنساخ .

انظر ايضا الأجسام المضادة ص : ٣٣ ، الرباط ص : ٤٧ ، انظر الرسم : ٣٤ .



# انتاج الأجسام المضادة احادية الاستنساخ MONOCLONAL ANTIBODY PRODUCTION

يكن انتاج الأجسام المضادة تجاريا عن طريق عدد من الطرق التي تعنيد على حجم الانتاج

كسائل استسهاء رقى فترانى - يمكن حقن الفساد بواسطة خط الخلية ال . hybridoma الخلية ال . hybridoma الذي يصنع الجسم المشاد احادى الإستنساخ وحبّا السائل الاستسقائي لدى الفئران ( والذي يحيط بالرئين ) أو بلازما الدم يتم جمعة ، وتتم تنقية الجسم المضاد منه ، وتعتبر هذه من العلرق البسيطة التي لا تتطلب المستنبت معقم ، بالرغم من انها لا تتطلب وسائل تحيوانية ، وتقتم حوالى ٥٠ ملجم/ للفار " وعلى ذلك فائها تستخدم بتوسع لانتاج الابحات الحجمي

طرق مستنبت النسيج : طرق مستنبت النسيج التي يتم استخدامها في عمل الهايبردوما في المقام الأول ، يمكن استخدامها في صنع الجسم المضاد – النسيج الاستنباتي المتيق ، أي ما يترك من الوسط عند ازالة الخلايا يعتبر مصدوا للجسم المضاد ، بالرغم من ان عدا نادرا ما يكون فعالا في انتاج آكثر من ١٠ ملجم من الجسم المضاد .

مخبرات الخلية الملقة : وقد استخدمت التقنية الحيوية التقليدية في زراعة خلايا الهايبردوما بطريقة حجبية ؛ وعلى سبيل الشال ، تملك شركة (AIRLIFT) والتي تستطيع أن تنتج ١٠٠ جسم من الجسم المضاد من خلال تخبر لمدة اسبويين مع الهايبردوما ، وتعتبر عده تقنية مشابهة للتخمير الميكروبي التوسيط المحجم ، وقد يكون السبب في ذلك أن الخسلايا الثديية تعتبر حساسة جلا للمواد الكيميائية ، وتغير درجة الحرارة ، القص ( السحق ) ، وبعض المشاكل البيئية الاخرى ، يعتبر من الصعب كثيرا العمل بطريقة بعتمد عليها ، بالإضافة الى انها تكلف الكنير في الوسط الاستنباتي المكلف .

مفاعلات الخلية المجمدة : الأنواع العديدة من مفاعلات الخلية المجمدة قد استخدمت في صنع الأجسام المضادة احادية الاستنساخ بحجم عدة جرامات و ومن أشهر هذه المفاعلات هو مفاعل الليفي المجوف و تعتبر المجرامات القليلة من الجسم المضاد كافية لعدة ملايين من الاختبارات لكي تستخدم من أجل التشخيصات الطبية ، على سبيل المثال ، وبذلك توفئ معظم الاحتباجات التجارية

البكتيريا ، تفنية ناشئة ، وتشتمل على استخدام البكتيريا .. في انتاج الإجسام المضادة ، ويجب وصل جيئات التسلسلات الخفيفة والثقيلة داخل احدى البكتيريا ، لكنه عندما يحدث ذلك ، فإن الحشرة تعتبر من السهل جدا زراعتها عن الخلايا الشديية ، ويجعل هذا ايضا الهندسة الوراثية للرجمام المضادة الكيرية أو المؤتسة بطريقة أسهل ، حيث ان تفنية الاستنساخ الفرورية التي تقوم بهذا تتم داخل البكتريا أ كولاى ،

انظر أيضًا تركيب الجسم المضاد ص: ٢٥، الأجسام المضادة ذات السفة الواحسة السائدة ص: ١٣٢ ، الأجسام المضادة أحادية الاستنساخ ص: ٢٧١ ،

البـــواعث البـــواعث

لا تعتبر البروتينات ، ولا سلسلة الدن اعتسوائية ، فاذا ارادت الطبيعة ان تخلق برونينا لكى يؤدى شيئاً ما ، فانها تبدا بالبروتينات الموجودة بالفيل لتفعل شيئا آخر ، يكون عادة نقل أجزاء من الجيئات المناسبة لصنع الكائن الجديد ، ومكذا تبرز بعض خيوط معينة من القواعد أو الأحماض الأمينية على تحو غير متوقع مرة بعد أخرى في الجيئات المختلفة والبروتينات ، وتسمى هذه المطواهر بالبواعث ، وتكون عادة واضحة بسبب أنهم يحددون أن بعض أجزاء الجزى، له وظيفة محددة ، وعلى ذلك فان بواعث الدينات ، تفترض أن البروتين له قطاع برتبط بالددن أ ، وبالمثل في دافع ال

وتعتبر البواعث مسابهة للتسلسلات الاشارية في البروتينات بالرغم من ان التسلسلات الاشارية يكون المقصود بها ان تقرآ بواسطة
الخلية . وقد تكون للبواعث دلالة وظيفية ، لكنها قد تكون ذات أهمية
فقط لانها تعطى عالم التقنية الحيوية مفتاح اللغز لما يقوم به جزء خاص
من موروث البروتين . ومن بين التسلسلات الاسسارية المروقة تلك
التسلسلات الرائدة التي تؤدى الى افراز ، تسلسل رائد آخر ذلك الذي
يعاون البروتين كفطاه من البحسيمات الحالة و Endoplasmic Reticulum

والتعاقب الرائد الذي يرسل البروتين الى نواة الخلية ، تعاقب الناقل الواقف الذي يشبك البروتين في غضاء الخلية ، وهكذا ، ولما كان قادرا على قراءة التعاقبات الاشارية فانه يكون أيضا مساعدا ، كما تعطى مقتاح المنفز حيث تكون المخلية في البروتين المين ، يقصد بها الافاضة ، ومن ثم الشكل الذي تكون عليه وظيفتها ، وتعتبر التسلسلات الانسسارية مهمة فقط للبروتينات ( بالرغم من انها تشغر في الدن ا إطبيعة الحال ) حيث يمكن ان توجد الدوافع التسلسلية في ال دن ا أو البروتين ،

# MUTAGENICITY TESTS اختبارات التحول الوراثي

توجد هناك سلسلة من الاختبارات تستخدم النظم البيولوجية لكي
ترى فيها اذا كانت الركبات يسكنها ان تحدث التغير الاحيائي ، وقد دار
الجدل حول المواد الكيميائية التي يمكنها أن تسبب التغيرات الاحيائية ،
حيث ان لديها قابلية أيضا لاحداث السرطان للانسان ، تلك العلاقة
الارثياطية التي وجد بصفة عامة انها حقيقية ، ونظم اختبار الخلية
الوحيدة الرئيسية مي :

اختبار Ames : سمى بهذا الاسم بعد بروس امر ، وهذا الاختباد عرض صفات almonella التي تحيل جينات خاصة الى مادة كيميائية -واكتشفت متغيرات احيائية جديدة كالبكتيريا التي تستطيع ان تنبو بدون ان توفر لها ال hiatidine ، النفيرات الاحيائية السوداء ، ويعتبو هذا الاختبار واحدا من مجبوعة الاختيارات القياسية المطلوبة من أجل اختبارات التحول الورائي للمنتجات ،

اختبار اللدن SOS : وصفا هو اختبار بكتيرى بديل والذي يكشف متى يكون للبكتيريا آ · كولاى انزيمات اصلاح ال د ن آ نشطة -وتنشط الجيئات التحولية انزيمات معينة والتي تقوم باصماح العطب في الد د ن آ ، والاختبار الذي يستخدم التأثيرات الجانبية لهذه الانزيمات في اكتشاف نشاطها · لا يعتبر مقبولا بصفة عامة -

اختبار النوية الميكروبية : ويبحث صلما الاختبار في الخصائص الانحرافية للكروموسومات ( تكوين القطع الصنغيرة من المادة الجيئية خارج النواه والتي تسمي بالنوية المكرووية في الخلايا الثديية المتزوعة ، والتي تكون عادة خلايا مبيض همستر الصيني (CHO) . وقد قال امر في الآونة الأخيرة بنفسه ان معظم اختبارات التغير الوراثي ، والتي تشتمل على نظام اختباراته ، تعتبر غير مناسبة لصحة الانسان ، حيث ان ١٩٩٨ من التغيرات الجيئية والمواد المسببة للسرطان التي تنعوض لها تأتي من الطروف الطبيعية وليس من المسادر التي صنعها الانسان ،

#### MYTHOGENESIS

## النشسوء الأسسطوري

نجحت التقنية الحيوية بطريقة بالغة الوصف في ان تجذب اليها العلماء والاستثمار • وقد حدث هذا بالرغم من ان بعض شركات التقنية الحيوية في طريقها للانحلال ، ويوجد العدد القليل الحقيقي من هنتجات التقنية الحيوية التي لم تكن موجودة هناك هنذ عشر صنوات هضت • ان التقسير العقلاني تماما لهذا هو ان معظم التقنية الحيوية يعتبر موجها الي المسائل الطبية ، وهذه التي تأخذ وقتا طويلا في الحل ، تعتبر أفكارا عطيسة وتحسديات اجتساعية ، وقد تجني فواقد عطيسة الاصحابها • وتفسير آخر هو أن هذا الذي ينظر اليه نظرة أكثر عمقا ، وان السر في جاذبية التقنية الحيوية هو انها تعطي أمالا لتحقيق الأحسالام القديمة ، ويلفة ال المعافية الطبيعي للطراز الخرافي اليفائي •

وحكدًا فقد آخد على التقيية الديوية بأنها تعد باطالة العسر من خلال المقاقير الطبية التى تعتبر موضوعية وطبيعية ( كل من منتجات الايض والعلاجات الديوية ) ، خلق الرجال المسالقة المقولين ظاهريا ، خصوصا في المجالات الرياضية ، التناسل بلنون الجنس ، الاستنساخ البشرى ( وحكدًا كلا توعى الخلود والحيوية للاطفال الذين يعتبرون امتدادا لآبائهم ) ، الحيوانات البرية الحديثة مثل الكيرات والصالقة وهكذا .

ويعتبر هذا بالمنى الحرفى هراء – الحيوانات الكبرية تشبه اية حيوانات أخرى ، الفتران الصلاقة أطول بنسبة ٣٠٪ من الفتران الصلاقة أطول بنسبة ٣٠٪ من الفتران الصلاقة أطول بنسبة التشريعية و بالرغم من ان هذا يحتبر القضية و بالرغم من ان هذا يحتبر القضية و الما استبصرت التقنية الحيوية يمفهرم واع مثل فتح الأبواب الى حذا العالم من الأحلام الخراقية ، فاتها حينتذ سوف تجذب وتطرد بقوة أكثر من كونها مجموعة من العلماء يصنعون النقود من المهادة في صنع البيرة و وفي اجتماع تم في منتصف عام ١٩٩٢ في

المملكة المتحدة ، ضاع بريق كل ما انجزه العام الجاد عندما اعدت صحيفة جادة تقريرا عن عالم ادعى انه يستطيع أنساج جبن بطم القرنبيط ، وبالطبع لم تنشر الصحف غير الجادة اخبار هذا الاجتماع بالمرة ، ولماذا كل عدا التوضيح ، عندما يكون المقسود منه فقط مجرد دعاية ومثلا لما قد يكون مكنا الاتيان به عن طريق الهندسة الورائية ؟ لان « allfood » ، الطعام الواحد الذي يكون كل ما تحتاجه للأكل ، له جدور خرافية قوية ترجم قديما الى الامبروزيا الاغريقية والمنانا البابلية ، وأى شيء آخر يقترحه العلماء الذين يعملون على مثل هذا ال allfood يعتبر آكثر جن هؤلاد الناس الذين يموتون بسبب الايدز

وقد يعتبر هذا مهما للعام ولصناعة التقنية الحيوية ، حيث إنها تفترض أن كثيرا من الحملات الدعائية التي تضن لكسب الرأى العام لقبول منتجات التقنية الحيوية ، وبالتالي منتجات التقنية الحيوية ، قد تعتبر انها مبنية على أسس وهية ، وبالتالي القموء على الاهتمام الجماهيري بالحقائق الدنيوية اكثس من العسور الخرافية ، فإن علياء التقنية الحيوية ، قد يقللون من اقبال الجمهور على التقنية الحيوية ، وفي دراسة عن الموقف الأوروبي من التقنية الحيوية ، والتي أجريت عام ١٩٩٠، قد تؤكد عام الوضوع ، ببيان انه كلما عرف أهل البلد الكثير عن التقنية الحيوية من خسلال التعليم وإن الحكومة أهل البلد الكثير عن التقنية الحيوية من خسلال التعليم وإن الحكومة والصناعة تضعان يادا في يد ، كان الناس ضدها أكثر

احد أهم مجالات التنافس القوية لبدايات التقنية الحيوية ، هي ايجاد الأسلم الناسب و فبالإضافة الى تلك الاسماء الواضعة (Moncloma) الأسلم المتاسبة (Moncloma) فإن اسماء شركات (Antibodies Inc., Affinity Chromatography Ltd). التقنية الحيوية يتم تجميعها من سلسلة كبيرة من الوجدات القياسية وتبدأ بواحدة من القاطم التالية :

Bio ... جزء الساسي تقريبا ، ويقصد به كل ما يتصلل بالحياة ، سسساس الجهاد المناعي ، سسساس الجهاد المناعي ، السسساس المناطق المناطق ، وتقصد به وعادة كل ما يتصل بالأجسام المسادة ، Hyb او مناطق ، وتقصد به عادة ما يتصل بالتهجين الدن ا ، ويمكن أن ينسب الى صنع الأنواع المهجنة وشركة Hybritoch لم توسسم بديسم صاحبها منا ، وهي لمتخصصة في التعامل مع الأجسام المضادة ،

-Trans : يسعنى عبر ، وهي تقترح تعددية العمليات الانضباطية ، وتعتبر الجيئات العابرة حالة خاصة •

Boo ؛ لا تحتاج الآن الى أى تقديم \_ وتختص بأى شيء متضل باليثة "ecological" . .

'Agro' أو تاجيم : وتختص بكل ما هو متعلق بالزراعة Myco-

Onco : تختص بكل ما يتعلق بالسرطان ·

-Cyto : تختص بكل ما يتعلق بالخلايا ( ويقصد بها غادة الخلايا التحسيبية ) :

المسالج ( ومن ثم الروان المنطق بالجنتات ، ومن ثم الروان ا

Enze أو Enzo : تختص بكل ما يتعلق بالانزيبات -وتنتهى باحد القاطع التالية :

gene او gen : ای شیء پتملق بالجینات ·

-zymo : كل ما يتعلق بالانزيمات ·

med - أو modiz - أو medic- أو medic- : تشتبل جبيعها على تطبيق في صناعة الرعاية الصحية ا

tech : واضحة وغر ضرورية .

probe : اما أن يكون شيئا منصلا بمجسأت الـ دن أ ، أو شيئا منصلا بالتشخيصات الطبية ، وفي الحقيقة كلاهما .

clone: توحى بتقنية ال د ن ا المعالج ·

ويمكن أن تتضمن الأسماء وعلوم ، ، نظما ، أو تقنية تضاف الى نهاية الاسم \* واذا اختوى الاسم على العديد من الكلمات ، فان الكلمـــة المركبة من الحروف الأولى والتي تــــكون جديرة بالذكرة تعدير عليدة مثل DNAX. ABC. الخ

### NEUROTROPHIC FACTOR

## عامل الغذاء العصبي

اسم عام لمامل نمو عصبي معين ، أي جزيتيا ( يكون عادة بروتينا ) والذي مستسجع الخلايا العصبية على النمو أو لاصلاح العبوب ، انه استخدامها الأساسي ياعتبارها تستعمل كمقاقير لتساعد المرض على الثغلب على الضرر الذي يلحق بالعصب نتيجة اصابة الرأس أو العمود الفقرى ، الأمراض المنحلة ، مثل تصلب الأنسجة المضاعف ، أو مرض ال Alzheimer أو الشبيخوخة ، ومن بين عوامل النمو العصبية :

عامل النمو المصبى (NFG) ومو أول عوامل القذاء العصبية التي يتم اكتصافها •

Neurotropin-3 (NT-3) وهذا هو المامل الذي يولد أهمية خاصة ، الأنه قد يحتوى على امكانات علاجية للأهراض العصبية المتحلة مثل تصلب الأنسجة الضاعف أو مرض ال Alzheimer . عامل الفذاه العصبي الهديي (CNTF) والذي يعتبر هشابها للمعامل NGF ، لكنه يستهدف في هذه الحالة خلايا المغ •

معامل نبو الجرثومة الليقية الأساسية (bFGF) الذى باتصاده مع ال NGF قد يساعد في اعادة توليد أعصاب الجهاز العصبي المركزي ليعض الدواسات الحيوانية .

#### NEW DISEASES

## أمراض جسديدة

وحيث أن لها الشكل الرسمى للتقنيات القوية والجديدة في مجال التنظيم ، فأن علما التقنيات الحيوية يبحثون دائما عن طريق جديدة لاستخدامها • احدى علم العلمي مو تحديد المرض الذي لم يتحدد من قبل ، أو ذلك المرض الذي يعتقد الآن أنه أكثر خطورة من ذي قبل ، وتطوير علاج له ، وبالطبع فازه العلاج موجود حاليا ، والذي يشكل صعوبة عند التفكير في تطوير توع جديد ، ويقبله الجمهور • ومن بين الأمراض الحادة والتي نوقشت كاهداف للحلول الآتي :

أى مرض فيروسى (حيث لا توجه عقاقبر فعالة مضادة للفيروس) · وخصوصا مرض الايلاز ( انظر موضوع الايلاز ) ، بالاضافة أيضما الى الآتى :

التهاب الكبد ، وهو المرض المدمر للكبد ( والفيروسات A.B.C أن تشخيصها جيدا بينما الفيروسات D.B فانه جار التعرف عليها ، بالإضافة الى الأسسباب البيشية للهرض مثل الكحول واساءة استصال الملينات ) .

مرض القرباء البسيط ، وخصوصا مرض القرباء الشاميل والذي يعتبر خطيرا بالنسبة للمواليد الجدد ، اذا خملوا العدوى عن المهاتهم ، ويعتبر أيضا مرضا غير مستحب للباللين .

الخلية الجرنومية المتضخمة (CMV) وهو فيروس يسبب الحمى التناملية في الأطفال والبالنين ، ويوجد بشكل كامن في نسبة ١٩٠٪ في الأشخاص الطبيعين وحدًا المرض ليس من الخطورة حتى تكفل له علاجا جديدا لمعظم الناس ، لكنه قد يسبب مرضا حقيقيا لهؤلاء المرضى الذين لا يعمل جهازهم المناعى بطريقة صحيحة ، وخصوصا بالنسسبة لمرضى الايسلا ؛

ومرض جديد في الأخبار هو :

مرض LYME : مرض بكتيرى هضعف . تسبيه البكتيريا المحدثة لمرض السغلى Borrelia burgdorfei والذي تم التعرف عليه في عام ١٩٨٢ ويصيب حاليا الآلاف من المرضى . ومطلوب له لقاع .

NITROGEN FIXATION

تثبيت النتروجين

يعتبر النتروجين من من مواد الغذاء الاساسية الكبرة ( وهو الشيء الدى تحتاج الى كعيات كبرة منه في غذائنا ) لكل الكائنات الحية ، ويشكل عاز النتروجين نسسية \* ٨٪ من الهواء الجوى بالرغم من ان النباتات والحيوانات لا تستطيع أن تحول هذا النتروجين الى بروتين ، وبدلا من ذلك فانهم يعتمدون على اشكال اخرى من النتروجين : الامونيا والنترات بالنسبة الى النبات ، والبروتينات والاحماض الامينية بالنسبة للحيوانات والقليل فقط من الكائنات العضوية هي التي تستطيع تحويل النتروجين الجوى الي هذه الاسكال النتروجينية ، والتي يمكن تعتبله في الجسم الجوى الى هذه الاسكال النتروجينية ، والتي يمكن تعتبله في الجسم المعلن النتروجين علية تسمى بتنبيت النتروجين ويونس المعلن النوجين التروجين التروي التر

ومن الكائنات المثبتة للنتروجين البكتيريا و وبعضها يعيش خرا في التربة ، والبحض بعيش مع النيات بطريقة تكافلية ( تبادل المنفقة ) وعذا النوع من البكتيريا فو الآكثر أهمية لدى علماء التقنية الحيوية ، بالرغم من أن الكائنات العضوية التي تعيش طليقة مصل البكتيريا الأزوتية و المنافذات العضوية التكافلية المستقربا عضون استخدامها ، والكائنات العضوية التكافلية المستقربا الباحثين عضون استخدامها ، والكائنات العضوية التكافلية المستقربا المناوجين تعيش في عقد جاوز القليل من التباتات ، وتقوم المحسويل النتروجين الجدوى الى أمونيا مقابل الاماد باحاض 40 ، التي يصنعها النيات من ثاني آكسيد الكربون ، والجيئات التي تضغو عن الإنزيمات التي تضغو عن الإنزيمات التي تشغو عن الإنزيمات وتحديدها بشعى قد تم استنساخها وتحديدها بشعى، من التفصيل ،

ا الجينات العقدية ( والتي تجن النبات على صنع العقد التي تعيش فيها البكتريا ، تعتبر أقل تحديدا ، لكن الوضوع يولي دراسة مكتفة أم وقد جرب علماء التقنية الحيوية عدة طرق لتثبيت النتروجين من أجل الزراعة بطريقة أكثر فاعلية •

وهنال أنواع قليلة فقط من المحاصيل النباتية ( البقول ، البرسيم، الارز ، الترمس) تقوم بتنبيت النتروجين من خلال البكتيريا التكافلية البقولي يثبت النتروجين ، كنها لا تستخدم بتوسع كحاصيل و واحد السارات الأخرى لبحثل المباتات قادرة على تثبيت النتروجين مو عن طريق حد البكتيريا العضوية للهيش في النباتات الأخرى ، عن طريق البكتيريا في النباتات في النباتات الأخرى ، عن طريق مستقبت الخليفة ألى النسيج الاستنبائي أو عن طريق هندسة مستقبت الخليفة السطحية لخلايا الجدور النباتية ، بحيث تستص البكتيريا في هذه الجدور ينفس الطريقة التي تتم مع الفول والبرسيم ويعتبر هذا المسار ناجحا بطريقة مناسبة بالنسبة لمستوى المعل و وعناك مسار آخر تم تعليم منذ عشر سنوات مضت وهو حقن جينات ال

ويعتقد الآن أن هذا المسار لا يبدو أنه سينجح ، حيث أن المكتبريا تقلم المزيد من الآلية الانريمية أكثر من كون الجيئات الله القرم بسجرد تحويل النتروجين ، وتقوم الجذور أيضا بتوفير بروتينات معينة ( مثل الهيموجلوبين المبروتيني ، الليجاموجلوبين ) والتي تعتبر أجزاء مهمة في عملية تثبيت النتروجين : أن العقد ليست مجرد أوعية مجهولة للبكتريا .

والاستخدام الأسر للتقنية الحيوية يكمن في انتاج البقوليات الملقحة لزادة انتاج التربة من البكتيريا المضوية حول البقل النامي و ها كان على كل نبات ان يلتقط البكتيريا من التربة ( لا توجه بكتيريا في البدور ) ، فأن تثبيت النتروجين يمكن تحديده بواسطة بسمدل اسسابة الجدور النامية وعلى هذا فأنه عند اعطاء التربة جرعات ، أو تغليف البدور قبل زراعتها مع بكتيريا مناسبة يمكن أن يعطى معدلا جيدا من التثبيت و ريستبر عدا موضع جدل فيما أذا كان فعالا من الناحية الاقتصادية أم لا ) .

وإذا كان تنبيت النتروجين سيحرر النبات من الاعتماد على نترات التربة ، فلماذا لا تنبت جميع النباتات نتروجينها الخاص بها ؟ أن السبب في ذلك هو أن تنبيت النتروجين يحتاج الى قدر كبير من الطاقة الايضية ، لذا أذا كان معناك سبيل آخر للحصول على النتروجين للنبات (أو في الواقع للبكتيريا) حينئذ سوف تحصل عليه طلمًا كان هناك مورد في الطاقة الكافية وهذا ليس واضحا ، لذلك قانه يجمل النبات الذي لا يقوم عهدادة بشبيت النتروجين ، يقوم بهدا العسل ، قان ذلك سيؤدى إلى انقاص المحصول بدلا من زيادته ، حيث أنه سيحول قدوا من الطاقة بعيدا عن انتاج الأجزاء القايل منه من أجل النمو .

#### OLIGONUCLEOTIDES

وتسمى قليلات التنوى عادة باطوالها · التسمية التى تلى المركب الكيميائي المستقل الجزيئيات (monomer) ــ المركب المزدوج الصيغة الجزيئية (dimer) حتى الجزيئية (trimer) حتى المخطط العاشر ( ١٠ قواعد ) · وامام ذلك يكون اسم قليلة النيكلوتيد عبارة عن طوله كعدد متبوع باللاحقة «mer» ، وعلى ذلك فان قليلة التنوى ذات ال ١٧ قاعدة تسمى (« 17-mer ») . وتنطق سبعة عشر

وتستخدم المخلفات د ن أ الاتوماتيكية صلسلة من النفاعلات الكيميائية لكى تبنى سلسلة ال د ن أ ، قاعدة في كل مرة ، ويتكون كل تضاعل من أدبع خطوات ، حيث ان الكيمياء ترغب في أن تتأكد من أن قاعدة واحدة فقط تضاف في كل مرة ، ولذا فعند بنه ، م قاعدة قليلة تنوى ( ٥٠ – جزء ) ، فان ذلك يتطلب ٢٠٠ خطوة من خطوات التفاعل ، ومن الواضح اذا كانت احدى هذه الخطوات غير كافية ، فان الكفاءة الكلية ستكون ضعيفة \_ وهذا هو السبب في أن تخليق اكثر من ١٠٠ قاعدة يعتبر أمرا صعبا للغاية ، ومعظم الآلات الجينية تعتبر اتوماتيكية تماما ،

ولذا فان كل ما يجب ان يغمله عالم التقنية الحيوبة ، عو ان يصنف تسلسل ال د ن ا المطلوب ، ويجمع ال د ن ا ·

وقد أصبحت قليلات التنوى مهمة بالنسبة لعالم التقنية الحيوية الثلاثة أسباب :

انَّهُ يَمُن ربطها سويا لتكوين أطوال من ال د ن أ التي تستطيع ان تميل كجينات تخليقية كاملة ( انظر التخليق الجيني ) •

انها يمكن أن تستخدم كمجسات د ن أ للعديد من الدراسات الجينية وفي هذه الحالة بانها تعتبر مفيدة بعسفة خاصة حيث انها تستطيع التيييز بين الصبغيات للجين التي تختلف بفارق قاعدة وإجهة نقط و ومثل هذه القليلات التنوى تسمى بقليلات التنوى ذات الصبغة الوعة (ASOs)

. وَبَعِتْبُر مَشَاعِل لتَقْنِيةَ ال PCR ، المُهْتِنَخِيْفَةَ عَلَى نَطَاقَ وَاسِنَعَ

### ONCOGENES

## الجينات الورمية

الجينات الورمية ، هي الجينات التي يعتقد انها ضرورية لتطور السرطانيات ، ويوجد عدد كبير منها ، كما هو متوقع من اختلاف الأتواع السرطانية ، فانها تعبل بعدة طرق مختلفة ، ويوجد معظمها في الخلايا العادية مثل بروتينات الأورام الجينية (Protooucogenes) ، أي تلك الأنطط الجينية التي تعتبر لطيفة ، وهي في الواقع ضرورية للندو الطبيعي للجسم ، وتقوم عملية التغير الاجيائي بتحويلها الى أورام جينية ضارة (maligen) ، ويوجسه أيضا المضادات للأورام ( والتي تستمي أيضا بالجينات الخبية الخاملة ) ، وهي الجينات التي من وظيفتها المادية خمد النشاط الجيني الذي قد يتشط نبو السرطان ، وإذا تغير ورم جيني ضار البيائيا ، فانه يطلق نشاط جين آخر وبذلك يسرع تطور الرض ضار البيائيا ، فانه يطلق نشاط جين آخر وبذلك يسرع تطور الرض

 ويوجد العديد من الابحاث الطبية البيولوجية وبراللج التضية التى تقوم بعلاج وتسكين آلام السرطان ، ومن ثم فهي مهمة بطريق مباشر او غير مباشر لمنع تأثير الاورام الجينية ، ويعتمد هذا الاسلوب على الورم الجينية عروتينات والتي يُدكن اكتشافها خارج الخلايا أو داخل اللم ، ومده البروتينات يمكن ان تكون علامات خبيئة السموسات التي تبين المكان الذي يندو فيه الورم الخبيث ، وبالتال يمكن استخدامها في تشخيص السرطان يندو فيه الورم الخبيث ، وبالتال يمكن استخدامها في تشخيص السرطان بلو تي توجيه العلاج البيولوجي الى الخلية السرطانية وبهذا تقضى عليه بطريقة محددة ، والاورام الجينية التي تعمل داخل الخلايا فقط لا يمكن استخدامها كعلامات خبيئة في هذه الطريقة ، ومن الاورام الجينية التي تعمل داخل الابحاث :

erb : عائلة من البروتينات التي يكون فيها الـ erb-B2 مصاحبا السرطان القدى .

myc : بروتين يوجد في نواة الخلية ، وهو من اول الاورامالجيئية التي تم تحديدها ( انظر اورام الفار ) ص : ( ۲۸۸ ) .

fos : بروتین نووی .

men: بروتين غشائي والذي يكون مشابها للمتقبل بالنسبة لموامل النبو: ويعتقد ان شكل التغير الاحيائي يشابهه متقبل عامل نمو الخلية الذي يكون مرقبطا دائما بعامل نموه ، أي يكون دائما يعطى الخلية الشاوة النمو .

ras : بروتين غشاه الخلية الذي يكون مصاحبا بسلسلة الانزيمات الغربية البروتينية ، مجموعة معقدة من الانزيمات التي تنظم المديد من وطائف الخلية في النمو والتمييز -

tat : وهو جــين من فيروس نقص المنساعة البشرى والعديد من الفيروسات الارتجاعية •

والعديد من الأورام الجينية لها حروف استهلالية • وعلى ذلك فانه يوجـــه صسح الجن الخلوي ، ٧-٢٦٥ ( طائفة من ٢٦٥ الكونة للسرطان الفيروسي / ، H-ras ( وهو الجن البشري لكي يميز من عدد من المثليات الموجودة في الأنواع الاخرى ) • الووم الجيني ، هو مصطلح شبه عامي للغار العابر للجين الذي له ورم جيني غريب موضوع في مادته الورائية ، أول نموذج لأمراض العابر للجين ، الورم الجينيي ( أو ( myc-y-mouse ) ، قد تم تطويره في جامعة مارفارد لكي يمثل صورة كيفية أحد الأورام الجينية ، myc geno ، يساعه على أحيات البرطان ، وقد وصل الجيني مع منشط من فروس تديي خبيث ، الذي يجمل الجيني يعدل بروتيته بطريقة عمينة في الفدة التديية نضالا عن الانتظار الى التغير الإحيائي الذي يقوم بتحويل ال myc geno الى بين فعال ، وتكون لأورام الفار العابرة للجين تسخة جاهزة من الجين المتغير احيائيا ، وبذا يطور السرطانات التديية بعمل مرتفع جدا ومنا بالتالي جعل نموذجا مفيدا لكل من اكتشاف التائج الاشرى التي تقود الى السرطان ومن أجل تطوير استراتيجيات العلاج ، ونتيجة لذلك عندت جامعة هارفارد براءة الاختراع لأورام الفار ، وهي المرة الأولى التي يعطى فيها حيوان براءة اختراع م

انظر أيضا الجينات الورمية ص: ٢٨٦٠

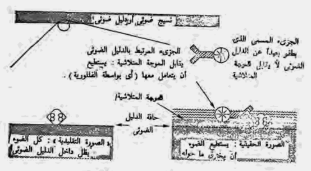
### العساسات العبوية الضوئية OPTICAL BIOSENSORS

نوع من الحساس الحيوى حيث يكتشف تأثير الكيماويات في الجهاز الحيوى باستخدام الضوء مفضلا ذلك على الكيمياكهربية • وهناك العديد من النظم التي طورت تجاريا في السنوات القليلة الماضية • وتبنى جميعاً على الأسس التالية :

الموجات المتلاشية : عندما يتم اصبطياد الضوء بطريقة تطرية داخسل مادة ليفية ضوئية أو منشور ، فانه بطبيعية الحال يتسرب جزء منه الى العالم الخارجي ، ويسمى الضوء المحجوز داخل المصيدة بالموجة المتلاشية ، لانه في الحقيقة ليس موجوها هناك على الاطلاق حسب نظريات الضوء الكلاسيكية ، وإذا وجدت مادة كيميائية هناك تستطيع أن تمتصه ، فائه حينة يمتص ، لأن الموجة المتلاشية تحلن بعد النسيج الضوئي أو المنشور تماما ، وهكذا فبقياس امتصاص الموجة المتلاشية ، فائه يسمح لنا بأن نكشف متى يلتصق شيء ما يسطحنا الضوئي في مقابل التراكم الحرفي المحلول ،

واذا كان تسيجنا الضوئى مغطى بجسم مضاد ، فانه عندما يستحود الجسم الضاد على موروثه المضاد ، سوف يغير الطريقة التبي يمتص بها الموجة المتلاشبة ، وبذلك نستطيع أن تكتشفه ، والأشكال المتتوعة لهذا الفطر قد ظهرت تى اشكال نظم كشف شبه تجارية ،

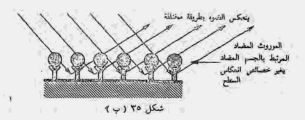
انظر الرسم رقم : ١٣٥٠



شكل ٢٥ ( أ ) الحساسات الحيوية الضواية

الرئين البلازمى السطحى (SPR) : وهذا هو تأثير متشابه يشتق عن طريق مختلف • فعندما يتشتت الضوء من سطح موصل ، فإن كبية الضوء المتفرقة الى زوايا مختلفة تعتبه على الطبيعة الدقيقة للسسطح وكيفية امتصاصه للضوء وتوصيله للكهربية • وعلى ذلك اذا التصق جسم مضاد بسطح ، فإن الكيفية التى يعكس بها السطح الضوء سوف تتغير معتملة على ما اذا كان الجسم المضاد قد التصق أو لم يلتصق بموروثه المضاد • وقد سوقت شركة Pharmacia جهاز حساس تجاريا سمى به BIAcore





ان الشكلة مع جميع أجهزة الاحساس الضوئي قد انحصرت في انها تعطى كثيرا هن الاندارات الزائفة ، حيث أن أي شيء يمتص الضوء يستطيع أن يلتصفى بها ويعطى نتيجة ايجابية ، وعلى ذلك فأن العمل التطويري الفروري لجعلها تعمل بطريقة يمتمه عليها ، لا يكون في جعل الضوء يعمل يذاته ، ولكن بجعلها تعمل بطريقية يمتمه عليها في عينات بيوتوجية ملوئة ، والمديد من تطويرات أجهزة الاحساس الضوئي قد تأسست على خذا الأساس ،

والمديد من الأبحاب قد ذهبت الى صنع الحساسات الانزيبية التى تعمل على الأنسجة الضوئية • الحساسات الكيميائية الضوئية النسيجية (FOCS)) التى تقيس ال PH ، الاكسجين ، وثانى اكسيد الكربون ، تعتبر معروفة جيلا ، وقد حازت على اهتمام كبير لعملية المراقبة والاستخدام الطبى ، لانها تعتبر اكثر قوة من الكثرودات الاختيار الايونى ، وبالنسبة الى التعبيقات الطبية ، تنتبر من الصغر لادخالها الى الوريد ، ولنهاية النسبج النسوئى طبقة من المبادستيك والتى تغير خصائصها الضوئية عندما تمزج من أيون ، سويا مع المادة الكمييائية التى تأخذ اختياريته أيونا واحدا فقط الى المبادستيك ( الحامل الأيونى ، وعلى ذلك اذا كان عدّا الأيون موجودا في المحلول فإنه يعتمى داخل المبلاستيك ، وتتغير الخصائص الضوئية ( الاحتصاصية أو القالمرية ) ، والمكاشف الذي ينظر الى الطرف الآخر من النسبج الضوئي يستطيع اذا يكتشف عدًا التغير ، والايونات الاخرى لا ترتص وبذلك لا ترقع .

وتبجت الحساسات الحيوية استخدام هذا الأسلوب الحساسي . عن طريق ازدواج الانزيمات مع طرف ال (FOC) · وعندما يحت الانزيم نغيرا في ال PH أو يستهلك الاكسجين ، فإن الحساس يستطيع اكتشاف ذلك .

ORGAN CULTURE

زراعة العضيو

يقصد بزراعة العضــو ، النمو داخــل الأنابيب لكل الأعضـاء أو أجزاء من الأفضـاء - وتتكون الأعضـاء من العديد من أنواع الخلايا المختلفة ، في مقابل الانسـجة التي تتكون من خلايا منتظمة -

وتعتبر زراعة العضر و بطريقة ما جزءا من تقل الأعضاء الطبى التقليدى ، بالرغم من أن بعض العلماء يطورون أيضا أجهزة أعضاء صناعية، تكون مبنية على الخلايا المزروعة في حادة مركبة مصفوفة والتي تماثل المصفوفة الخارجية للجسم والبشرة الصناعية هي أكثر الاجزاء التي يتم اجراء الأبحات عليها : ويمكن تخليقها من الخلايا المزروعة للأدمة في وشبيجة مناسبة من الأنسجة ، والتي تكون لها فاعلية الاستخدام كبشرة بديلة في حالات الحروق الشديدة ، ومن أهداف الأنسجة الوعائية ، وخصوصا الأوردة (حيث يصحب تقليد العضلة الخرى ، الشريان ) .

والموضوع الوثيق الصلة ، هو نقل نخاع العظم والذي يأتي في المنصف بين نقل العضو واستنباته : وفي هذه الحالة يتم نزع خلايا نخاع العشام وتحقن في شخص آخس ، بالرغم من انها تصامل غالبا لجملها تتكاثر في الوسط ، وأحيانا تكون معرضة لعلاجات أخرى مثل التحفيز بخلايا انقسامية معينة cytokines او حتى بالاستخدام الجيني .

وهذه طريقة استخدام الانزيمات فى السوائل ، بدلا من الله \* حفز الطور العضوى ( وأيضا حفز المذيب ، الجغز الهيدروفوبى ، حفز الطور غير المائى ) ، يعتبر ذا امكانات مفيدة لخسسة أسباب :

به الديناميكيات الحرارية للتفاعل ، قد تكون أكثر تفضيلا في المديب غير المائي ، حيث تعطى نتائج جيدة ·

بين الركيزة: قد تكون قابلة للاذابة أكثر في المذيبات العضوية
 بو من بالفعل قابلة للاذابة فقط فيها)

※ الانزيم قد يكون آكثر استقرارا ، أو يتغير بطريقة موضوعية في
المديد ٢
المديد ٢
المديد ٢
المديد ٢
المديد ٢
المديد ٢
المديد ١٤
المديد

يهد سوف لا توجه هناك تقاعلات جانبية ، عند استخدام الماء .

يه: من السهل استعادة المنتجات من المذيب العضوى ( أي بواسطة التبخر والاستخلاص بالما ) ،

وعلى ذلك ، فانه بالتسبة لبعض التفاعلات ، وخصوصا تلك التي تستخدم المواد ، التي تعتبر فقيرة للفوبان في الماء ، أو تلك التي من السهل جدا تحللها بالماء ، فان الحصول على انزيم للعمل في مذيب غير مائي ، قد يكون شيئا طيبا جدا \* والأمشلة على ذلك عي تخليق البيبتيدات بواسطة البروتيزات ( وفي وجود الماء فقط ، تقوم البروتيزات بكسر البيبتيدات الى أحماض أبيئية ) وتحول البيبتيدات عن طريق اللبيزات ( وفي وجود الماء ، تعتبر اللبيزات مغرمة بتحويل البيبتيدات الى أحماض دهنية وجليسرول بدلا من جمعها معسا ) \* واستخدام الليبيزات في المذيبات العضوية ، اعتبر واحدا من الاستخدامات الناجحة في عده التقنية \*

المشكلة هي انه كما يحضر عادة ، فانه نادرا ما تتحلل الانزيمات في آى شيء آخر سوى المذه ، وحتى اذا تحللت فانها لا تعمل ، وعدًا جزء من المشكلة ، لأن الانزيمات تحضر على انها محاليل هائية ، وعلى ذلك فان خليطا من الانزيم مع مذيب عضوى ، هو بالضبط حاليطا من سوائل عبر قابلة للامتزاج ، اذا تم تجفيف الانزيم ، بحيث لا يلتصتى به أي جزى، من الماء ، فان بعض الانزيمات ، يمكن تهيئتها للعمل في المذيبات المحضوية مثل الاوكتانول ،

والأشكال المتغيرة تشتمل على استعبال السوائل فائقة الحسباسية للتفاعل الانزيسي ، الطور المتمكس ، أو نظم المستحلبات ، أو التحول الحيوى في المذيبات العضوية ، والاستخدام البديل ، هو هندسة البروتين. ورائيا ، ليكون أكثر استقرارا أو آكثر فاعلية في المذيبات المعنية ، وهذا يلقى بعض الاهتمام ،

انظر أيضا التحول الحيوى فى المذيبات العضوية ، الليبيزات ، الحفز الحيسوى للموحلة المنعكسسة ، علم انزيمسات السوائل فاثقة الحساسسية ،

#### ORPHAN DRUG ACT

### قانسون الدواء اليتيم

هو القانون الامريكي الذي يعطى تشجيعا وجوافز للشركة التي تطور عقادا للأمراض النادرة نسبيا • وبالنسبة للعقاقير التي تقدم طرقا علاجية جديدة للأمراض التي يعاني منها عدد قليل من الناس ، ان قانون الدواء اليتيم يعاني المطور لأول عقار من أي الانبواع حقا قاصرا لمدة مسبع سستوات لكي يسوق دواء • وهذا يعني تشجيعا لتطوير العقاقير انتي تعتاجها الأسواق ، واعطاء مجال للمناقسة الشديدة داخل صناعة الدواء • وقد استشهد كثيرا بعسسناعة التقنية الحيوية حيث أن العقاقير الحيوية تعتبر ذات طبيعة خاصة في تأثيراتها فيما لو اقتصر استخدامها على قطاع ضبق من الأمراض •

وقد هوجم قانون الدواء اليتيم مؤخرا عندها سمح لشركات التقنية الحيوية بصفة خاصة لقرضها تكاليف باعظة لعلاج بعض الأمراض النادرة • حيث سحم القانون للشركات بالاحتكار الكامل للدواء داخل الولايات المتحدة ، حيث استشعر بعضا عن اساءة الاستخدام لمواقعهم • وقد أثار عذا الموضوع جدلا عنيفا بالنسبة لصناعة الدواء •

## الاحتمال الازموزي للنباتات OSMOTOLERANCE IN PLANTS

الاحتمال الازموزي هو مقياس لقدرة النبات على مقساومة التصمحر ، او القاومة كمية كبيرة من الملح في مورده المائي - وتسمى مقاومة الملح أحيانا بالتحمل الملحى halotolerance - ولما كان المورد الذي يعتمل عليه من الماء النقى عاملا محددا للزراعة في بعض الاماكن ، فأن الاحتمال . الازموزي يعتبر خاصية مهمة ، يكتسبها مربو النباتات ·

وتقاوم النباتات وطأة الماء ، ( أى التأثيرات البيئية التي تديل الى نزع الماء من النبات مثل التصحر ، أو نسبة الإملاح العالية ) بعدة طرق وتشتل هذه الطرق على التكيف التركيبي ( أى يتكثيف الخلايا الجدارية للتقليل من ققد الماء ، وان نجعل الأوراق مستديرة الشكل لتقليل المساحة المسطحية ) ، التكيف التشريحي ( تطوير آليات الضبح الجزيئي لضخ الماء الى الخلايا أو طرد الأملاح ) ، أو التكيف الايضي ( عن طريق انتاج مواد تحيياتية داخلية والتي تعادل تأثير التصحر أو الأملاح ) ، ويعيل التكيف الايشي للى استخدام عدد قليل من الجينات ، بينما تستخدم العلريقتان الإخريان العديد من الجينات ( من عشرات الى مئات ) ، وعلى ذلك فأن التكيفات الايضية تعتبر الإحداف المالية للجهود التقني حيوية لتحويل الحيال الازموزي الى محاصيل نباتية .

وتستخدم الطرق الأيضية لحالات التحمل الأزموزي في مل خلية النيات بحركب غير ضار ، والذي يستطيع ان يصنعه النيات بسهولة ، والذي يستطيع ان يصنعه النبات بسهولة ، يحرف هنستطيع ان يجفب الماء من خلال الجهد الازموزي ( أي بعجرد ان يكون هنستاك ، وليس لانه يعد باية طاقة ) ، وعناك سلسلة من هذه المركبات معروفة ، وان الانزيمات التي تصنعها قد تم تحديدها بشكل أو باخر ، ونتيجة لذلك فانه يهكن عندستها وراثيا الي محاصيل نبائية لكي تجعلها قادرة على مقاومة أكبر قدر من نقص الما، ، وتوجه هناك المساكل المعتادة لهندسة النبات ورائيا (أي عل أنها ستنجع ؟ عل سيكون النبات النائج محتما مستويات تجارية من المحصول ؟) بالاضافة الي المشاكل المناسب من المخلية حتى تكون فعالة ،

مراقب ت

يمنى هذا المصطلح فى الاعراف التنظيمية للولايات المتحسدة « الاضطلاع بمسئولية تنظيمية ، \* وعلى ذلك فان تحديد أى الكائنات العضوية التى تخضع للرقابة التنظيمية ، يعتبر من الامور المهمة فى تنظيم التقنية الحيوية \*

حيث انه يعدد أى السلطات التي يجب عليها المرافقة على التصريح باستخدام الكائنات العضب وية ، قبل ان يتم استخدامها في التقلية الحيوية الصناعية ، أيدكن لصلية التفنية الحيوية أن تسجل لها براة اختراع ؟ ، واذا كان الأمر كذلك ، فكيف كان عدا الموضوع يشكل احدى المساكل القانونية المعربصة ، لتطبيقات التقنية الحيوية ، هنذ بدايسات العهد بالهندسة الوراثيسة ؟

ان حيواني هر ٢٣٪ من كل رخص براات الاختراع المنوحة لدى منظمة التعاوف الاقتصادى وتطرير الدول (OECD) في عام ١٩٨٧ كانت تمتح في اليابان و و ٥٠٠٪ في الولايات المتحدة در ١٨٨٨ في الماتيات المتحدة در ١٨٨٨ في الماتيات المتحدية وأقل من ٦٪ ليقية دول العالم لآية دولة على حدة و بالرغم من اليابان لها تقليد بمنح براءة الاختراع لآى شيء ( ان حوال ٥٠ ٪ من جميع التطبيقات تعتبر منحا يابانية ) و وتشكل حقوق الاختراع غالبا نوعا من المحود التجارية بين الدول ، بأن تجمل من الصحب لغير المقيمين الدحصول على حداية وبالتالي استخدام مخترعاتهم في هذه الدولة ، وفي الولايات المتحدة على سبيل المثال ، فأن مكتب تسجيل الاختراعات قد ادعى ان نظام براءات الاختراع الياباني ، اعتبر التطبيق الذي يسجل بلغة اختبية عبيا ،

اله المادة التي تمنح براءة اختراع تختلف من دولة الى اخرى .

الجهة الرجهة	جزيتيات كبيرة أو فيروسات +	كائنات عضوية دتيقة غير مهندسة	نباتات متثوعة	حيوانات متنوعة	الكائنات الهندسة وراثيا
الولايات المتحدة	نعم	ina	124	, Lea	تغم
كندا	تعم	اكفع	2	ં છે.	pat .
7-1-1	rat	يتغنى	- 12	13	تعم
اليابان	تعم	تعم	4	(Es	200

م · آ · آ · ( °) هو مكتب تسجيل الاختراع الاوروبي · أن وضع هذا المكتب غير واضح · أن الموقف السائد حتى الآونة الاخيرة ، كان من غير الممكن الحصول على تسجيل براءة اختراع للنبات أو الحيران · بالرغم من أنه يبدو أن هذا المكتب سوف يقبل براءة الاختراع للنبات أو الحيوان ، على أسساس أن هذه البراءات جات نتيجة عملية ميسكروبولوجية · أن تعريف العملية الميكروبولوجية لا يزال غير واضح · بالرغم من وجود بعض من عام اليقين يخصوص ماهية الفرق بين البروتين المعالج أو الممكن افتراضه على سبيل المثال نسخة مطابقة نموذجية ·

بالاضافة الى الانسسياء التى تفسمل المغترعات ( تركيب مادة المخترعات )، فان العمليات التى تشمل المغترعات من أجل عمل أو استخدام المسكروبات ، يتم السسماح بهما فى كل الجهات ، الا أن الطرق الخاصة بالتربية لا يسمح بها فى مكتب تسجيل الاختراعات الأوروبى \*

وبصرف النظر عن الاختلافات والأمور الغامشة في قانون الاختراع ، فإن شركات التقنية العيوية تستغرق وقنا بين تسجيل اختراعاتها وبين منحمة بواءة الاختراع عن الشركات التي تعمل في المجالات الأخرى ، وخصوصا في الولايات المتحدة ، وهذا يعني أن هذه الشركات لا تستطيع إن تدافع عن اختراعاتها أمام المحاكم لعدة سنوات من بعد اعلانها للجدور،

وقد اكتشفت شركات التقنية الحيوية ، أن الاختراع لا يكون عمليا الا عندما تسجل حالته المحكمية • وبينما يكون الحصول على حماية دولية للاختراع مسألة معقدة ومكلفة ، فأن طالب الاختراع يجب عليه حينئذ أن يكون قادرا ماليا وراغبا في الدفاع عن الاختراع أمام المخالفات في المحاكم، والتي قد تستمن لسنوات وتكلف الملاين من الدولارات •

المنظمات الرئيسية التي تمنح حق تسجيل الاختراع هي : مكتب تسجيل الاختراع الأوروبي ، ومكتب تسجيل الاختراع والملامة التجارية الامريكية (PTO) ، والعديد من مكاتب الاختراعات الاوروبية القرمية -

ومن أشهر قضايا الاختراعات التي كان لها مواقف خاصة في مجال التقنية الحيوية من اسلسلة تفاعل البوليمازاز PCR ، لا يوجد أدني شك في ان وtetus قد قامت بالدعاية وتطوير سلسلة تفاعل البوليمازاز الكن على هي التي اخترعته ؟ • ويدعى هوفهان لاروش ان عده الشركة لم تخترع هذه التقنية ، وانها قد وصفت في عام ١٩٧٣ -

اريتروبيتين (EPO): عمل معهدا امجن وجينتك في الاريتروبيتين. المهندس ورائيا بطرق تقريبية في نفس الوقت ، وحاول كل منهما الادعاء يحماية الاختراع ، وفي أبريل من عام 1991 قضت محكمة الاستثناف الامريكية باعطاء حقوق الاختراع كاملة لمعهد أمجن ، لأن المعلومات الفنية المؤيدة التي قدمتها جينتك للاختراع ( حسب قول المحكمة ) لم تمكن طرفا آخر من أن ينسخ ما قاموا باختراعه • ( أن مسالة المكن هي لب القضية في موضوع الاختراع – أن على الاختراع أن يقدم شبئة جديدا ، والذي يمكن شخصا آخر من نسخه ) • وقد كان هذا القرار مفاجأة كبيرة لمراقبي الصناعة الذين توقعوا أن يكون هناك حكم بتبادل الاتهامات من الطرفين على هذا الاختراع •

المسامل التسامن: استخدم المسمال الشامن في علاج الهيموقيليا ، وطورت كل من جينتك ، سكربس كلينك وشدرون طرقا لتنقية هذا العقاد من الدم ، وادعوا بحق الاختراع للمنتج • وقضت محكمة الاسستثناف الامريكية إن عذه المساهدة لا تسستطيع أن تدعى يحقرق اختراع المنتج ( بالرغم من أن طرقهم الخاصة لصنعه يمكن اختراعها ) •

سنح ال د ن أ (cDNA) : وأخرا أرسل كريج قينتر الذي يعبل ق معهد الصحة الأمريكي لنشر اختراعه هدعيا أن التسلسل مستنسخات ٣٣٧ لسخة د ن أ ، فسخا من المكون الطبيعي ال د ن أ ، وفي حالة قبول عذا الاختراع من قبل الفاحصين في الولايات المتحدة ، فإن معهد الصحة القومي الأمريكي سيكون قادرا على تحديد أي شخص سبق له اكتشاف شفرة نسخ الد د ن أ ، سواه أكان هذا الاختراع مستخدما من قبل أي شخص آخر أم لا ، أن المؤيدين لميذا المدخل يقولون أن الذين اخترعوا هذا الاختراع من قبل أم يتقسدهوا به وكان فينتر آكثر كفاءة في أنه مسبقهم في هذا التسلسل ويقول المعارضون أنه لم يأت بشيء جديد \_ أنه حكى لم يعرف أي البروتينات التي يشفر عنها ، أن قراد الفاحسين بتسخ الد د ن أ أو بالبروتينات التي يشفر عنها ، أن قراد الفاحسين الأمريكيين للاختراع ، جاء برفض عذا التطبيق ، وهذا القراد لا يزال في حالة استثناف .

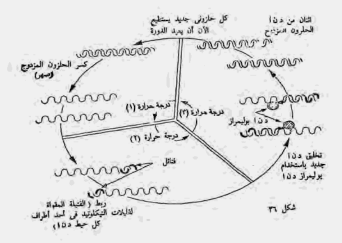
انظر أيضًا اضطرابات الدم ص : ٨٦ ، فسنح الدول أ ص : ٩٥ . عوامل النمو ، ص : ٢٠٩ سلسلة تفاعل البوليمراز ص : ٢٩٨ ٠ سلسلة تفاعل البوليسراذ مي طريقة لتكبير ال دن ١ ، والتي يعتقد على وجه العموم انها اخترعت عن طريق كاري موليس من شركة Cetus على وجه العموم انها اخترعت عن طريق كاري موليس من شركة الدن الانظر براءة الاختراع) ، انها تأخذ نسخة واحدة من جزي، الدن الويتم استخدامه في انشاء ملاين أو بلاين من النسخ من نفسه ، وبسبب خصوصية ودقة التفاعل ، قان عدا يعتبر نظام كشف بالغ الحساسية ، ويمكن من اكتشاف جزي، واحد في أي تفاعل ا

ان الرسم عرضح كيفية عمل ال PCR أن المكونات الرئيسية هي بوليمواز تاك ( بوليمواز د ن أ ، عبارة عن انزيم يصنع د ن أ جديدا ) المعزول من المكتبريا Thermus acquaticus او أنواع أخرى ، بوليمواز د ن المكافيء لتثنيت الحرارة ، واثنان من الشعيلات ، جزيئيات الد د ن القصيرة ، والتي تكون متنامة مع موقعين من الجانب الآخر من قطعة الد د ن أ التي ترغب في تكبيرها وتكون الشعيلات عادة النيكليوتيدات البسيطة التي ترغب في تكبيرها وتكون الشعيلات عادة النيكليوتيدات البسيطة التي تام أحد بتخليقها وعند الحصول على عذين المكونين فان ال PCR يكبر أي قطعة تقريبا هن ال د ن ا

وقد طورت استخدامات كثيرة للـ FCR منذ اختراعه في عام ١٩٨٥٠

ومن أهم الاستخدامات الراضية ، استخدامه في كشف تسلسلات الد د أ ، من أجل تسخيص المرض الوراثي ، من أجل يصبة اصبع أد د ن أ ، ان أجل يصبة اصبع الد د ن أ ) ، من أجل الكشف عن البكتيريا أو النيروسات ، ومن أجل الابحاث ( وخصوصا تاك المواد السرية مشل استنساخ الد د ن أ من المومياوات المصرية ومن طائر اللودو المنقرض ) ، ان استخدامه في التشخيصات الورائية استخدامات موسعة ، بينما يكون استخدامه في التشخيصات الورائية استخدامات موسعة ، بينما يكون التوت ، اذا استطاع ال PCR أن يكبر جزيئيا واحدا من الد د ن أ ، التوى المجردة الى المواد البادئة ، فانه يستطيع أن يبدأ تفاعل الستطاع هذا الجزيء الواحد الهارب عن المنتج المكبر ، اذا استطاع هذا الجزيء من الباحثين قد اضطروا الى الاستغناء عن البحث الذي يدخل في جني معين من الباحثين قد اصبحت مشبعة بمنتجات الله يدخل في جني معين التشخيصات الورائية التي تكتشف الجينات المعينة الخاصة في الأجنة ، وبعض فانه بجب اجراؤها قاصرة على الباحثين من النساء ، حيث ان خلايا البشرة المناطة من الباحثين الرجال ، تعتبو كافية لكي تلوث الاختيار ؛

انظر الرسم رقم : ٣٦ .



ويمكن استخدام ال PCR إيضا في استنساخ البجينات ، اذا أمكن صنع انتين من الشعيلات المناسبة ، ولكي يتم اختيار بنية الجين الصحيحة من خليط من البنيات عند عبل الجين التخليقي : ويعتبر استندام (لـ PCR في الاستنساخ طريقة واسعة الانتشاد جدا -

والأشكال المتنزية لله PCR مثل ال PCR وحيد الوجه ( الذي يعيد ترقيد الدن ا قبل التكبير بحيت يتم الاحتياج الى شعيلة واحدة فقط )، ال PCR الكسى ( والذي يعيد ترتيب الدن ا أيضا ، قى هذه الرة يقوم بتكبير الدن أ الذي يطوق شعامين ، فضلا عن ذلك الذي يقع بينهم ) ، والذي يقوم برتق ال دن أ المخلق فى اطراف القطعة التى ستكبر بحيث انه لا يكون عناك حاجة الى شعيلات جديدة ) فد تم تطويره ،

وتعتبر ال PCR موضوع خلاف كبير من أجل الاختراع بين Cetus الذي يقول ان الذي تقول ان

هذا المخترع ثم اختراعه منذ ١٥ عاما من قبل ، جزئيا يسبب هذا الخلاف وجزئيا لأن اختراع Calus قد غطى جميع تطبيقات ال PCR، ويوجد هناك عدد من نظم التكبير والتي تقوم بأداء أشياء مشابهة لكنها تعمل من خلال. آلية مختلفة

انظر أيضا تكبير الدن أص: ١٤٠.

PEPTIDES

البيبتيات

البيبتيدات هي جزيئيات بروتينية قصيرة ، ولكنها تنتج عادة بطريقة تختلف عن تلك المستخدمة في انتاج البروتينات الطويلة الأخرى ، وبصفة عامة فان شيئا ما يقال عنه بيبتيد اذا احتوى على ٢٠ حمضا أمينيا أو اقل ، ويقال عنه بروتينا اذا احتوى ٥٠ حمضا أمينيا أو أكثر : وما بين هذين الرقمين يعتمد الشيء الذي تبحت عنه -

والبيبتيادات كانت منتشرة جاه في فترة النصائيتات ، حيث قد اكتشف أن عددا كبيرا من الهرمونات والناقلات المصبية ( وهي الهرمونات التي تحمل اشدارات بين الخلايا المصبية ) انها البيبتدات و يمكن انتاجها عن طريق الوسائل الكيميائية والكيمياه الحيوية ألا الجينية ، وعلى المروتينات الكييرة التي تنتج عادة بعفردها بواسطة الطرق الجينية أو الخلية البيولوجية و وضيف التخليق الكيميائي الإحماض الامينية والحدا في كل مرة الى السلسلة النامية باستخدام حلقة من التفاعلات .

وتشتمل البيبتيدات التي صنعت بطريقة تجادية : على الكالسيتونين. (الذي يستخدم من أجل العظام المسامية) ، الجلوكاچون (لنقص السكر) ، هرمون اطلاق الثاير وتروبين ( المستخدم لعلاج الندة الدرقية ) . الاسبرتام المحلى الصناعي والذي معوقه تحت اسم Nutrasweet ، الذي يعتبر بيبتيد ذا حمضين أمينيين ، ويتم انتاجه بكميات تعمل على اعاقة المنتجات المعاقيرية الأخرى ( انظر المحليات الاصطناعية ) ص : ٢٢ م

( انظر أيضا : تخليق البيبتيد ص : ٣٠١ ) •

البيبتيدات ، هي خيوط قصيرة جدا من الأحماض الأمينية ، ويكون طولها عادة ، يتراوح بين ١٠ الى ٢٠ حيضا أمينيا ، وقد تكون أحيانا حضين أو ثلاثة أحماض أمينية فقط ، هذه البيبتيدات يتم صنعها بواسطة طرق مختلفة من البروتينات ، وذلك لسبين ، أولا ، أن البيبتيدات تتحلل عادة بسرعة عن طريق الخلايا البكتيرية ، ولذلك يكون من الصحب صنعها عن طريق وسائل الدن المعالج ، ثانيا ، وحيث انها صغيرة نسبيا ، فمن المناسب أن يتم صنعها بالطرق الكيميائية أو الانزيمية ،

ونوجه صناك ثلاثة طرق عامة لصنع البيبتيدات ، الأول عن طريق الهندسة الوردائية ، وينتج البيبتيد عادة كبرونين اندماج ، ويكرن البيبتيد نفسه متصلا ببروتين كبير ، ويجب أن يشق بعد ذلك من هذه القطعة البروتينية الكبيرة ، بعد أن يكول قد تم تنقيته من البكتيريا أو الخميرة التى صنعته ، وقد يكون هذا العمل من الصعب انجازه بطريقة فعالة ، حيث انك تكون محتاجا في هذه الحالة الى كاشف كيميائي ( مثل بروميد الكيانوجين ، الذي يقطع عند البقايا المبيونينية ) أو انزيم ، الذي يقوم بقطع بروتين الاندماج ، عند الوصلة الفاصلة بين البيبتيد والبروتين الكبر بالضبط ، وليس داخل البيبتيد ذاته ،

والطريق الثانى هو استخدام علم الانزيبات فى المختبر والعديد من البرونيزات التى تقوم بتحليل رابطة البيبتيد معروفة تماما و و طريق تغيير ظروف التفاعل ، فانه يمكن جعلها تعمل بطريقة عكسية ، وتقوم يتخليق الروابط البيبتيدية ، وقد تشتمل هذه الظروف على جعل هذه البروتيزات تعصل فى المديبات العضوية ( انظر مرحلة التحقيز العضوى رقم : ١٩٥٠) ، وتحت تأثير الضغط البالغ الشدة ، او يتعديل الأحاض الأميلية ، بحيت يتم التخلص من البيبتيد من التفاعل ( اما عن طريق الترسيب ، أو لانه يتحلل فى مرحلة مديب عضوى شانية ) ، بهجرد تكونه ،

ولكى نمنع البروتياز بكامله من الاتصال يسلسلة من الأحماض الأمينية ، ولكن باضافته الى السلسلة واحدا ، واحدا ، في كل مرة ، فان الاحماض الأمينية تتم ، حمايتها ، باضافة مجموعات اليها ، والتي تقوم يمنع التبلس (polymerization) غير المحكم ، فان دورة التفاعلات تضيف حيضا أمينيا ، بعد ذلك تتخلص من مجموعته الحامية ، ثم تضيف حيضا أمينيا آخر وتزيل مجموعته الحامية ومكذا ،

والطريق الثالث ، هو التخليق الكيميائي ، وهذا يقرم بنفس زع فورة التفاعل ، متسل التخليق الأزيمي ، يستخدم التفاعلات الكيميائية المضدوية التقليدية ، ويمكن اجراء تلك التفاعلات على أية مادة صلبة ( في تسلسل من التفاعس يسدي بتخليق المجال المرح (merrifield) على أن تنمو سسلسلة البيبتيد ، اثناء التحاقيا الى بنية دعامية ، أو في المحول ، الذي يكون عادة أسهل بالنسبة للكميات الكبيرة ، لكنه لا يؤدي الى صنع بيبتيدات طويلة ، ان كفاءة كل خطرة تعتبر عالية ، وبنا أنه ليس مائة في المائة ، فان الناتج يصبح عادة منخفضا ، بعد أن يكون قاضيف قدر من الإحماض الأمينية .

### تضافية الخلايا PERMEABILIZATION OF CELLS

تحاط الخلايا عادة ، يواصطة غشاء رقيق من الليبيدات والبروتينات \_ الغشاء البلازمي و وهذا يعنى استبعاد أى شيء يكون غير ضرورى لبقاء الحلية ( والنسبة للخلايا النباتية أو الحيوانية ، قان وطيفتها تكون جزءا من الكل ) و وبالرغم من ذلك فان هذه الأغشية ، تستطيع أيضا استبعاد المواد التي يرغب علمها التقنية الحيوية في ادخالها الى الخلايا ، ولكي نتجنب هذه الاعاتة ، قانه يبكن جعل هذه الخلايا منفذة (permeabilized) وهذه المسامية تحدث تقريا صغيرة في الغشاء البلازمي وحيث يمكن ادخال المادة الى الخلايا ، بينما لا تمكن محتويات هذه المادة من النفاذ ، وتظل هذه المحتويات قادرة على عيل كل ما يطلب منها .

ويمكن اجراء هذه المسامية ، بمعالجة الخدلايا بواسطة المذيبات العضوية ( التي تديب قطعا صغيرة من الأغشية الليبيدية ) ، والمنظفات ، مثل أملاح الصفراء (bile saits) ، بعض الحاصلات الأيونية ذات الاستخدام الخاص ( تلك الجزيئيات التي تحدث مجارى بحجم الجزيء

داخيل النشساء ، والتي عبادة تقتح عبدا معدودا من أنراع الجزيء ) أو المعالجة الطبيعية مثل ( تجييد به تجنيف ) ، أو عن طريق حملية المرجة الصوتية (sonication) وهي تعريض الخلايا لمرجة فرق صوتية شديدة -

والمديد من أنواع الحلايا أصبحت إيضا آكثر مسامية لبعض المواد الكيميائية ، بعد أن يتم تجميدها فرق دعامات صابة ·

والخلايا التي جعلت منفذه ، لديها العديد من المزايا الأخرى عن المنايا الأخرى عن المنايا الأخرى عن المنايا السليمة ، عند استخدامها في المفاعل الحيوى ، وهي إيضا قادرة على الحياة الى اقصى حد ، وعلى ذلك ، قانيا لا تقسسه الطاقة الأيضسية ( وبالتالي موادك القيمة المستركة في العمل ) التي تبنى المزيد من الكتلة المخلوية ، ومى أيضا لن تنمو داخل المفاعل الحيري ، وتعمل على اعانته عن العمل .

## مقاومة الآفات في النباتات PEST RESISTANCE IN FLANTS

كبديل فعال لاستخدام المبيدات الحشرية التقليدية ، فكر المهندسون الرراثيرن في ادخال النبينات لكي تمنح المقاومة للحشرات داخل النباتات، ويوجد حناك طريقان اساسيان للقيام بذلك العمل:

الأول عن طريق تحديد الجينات المرجودة في النباتات التي تدخم المقاومة للحضرات ، وتحويلها الى المحاصيل النباتية التي تعتبر ذات قيمة كبيرة لكنها عرضة لهذه الحسرات ويغضل هذا الاساوب في البحث عن مقاومة للكائنات المعرضية مثل البكتيريا والفطريات وتبين النباتات غالبا ارتباط جن يجين مع الجينات في الفيوس المسمى بالجينات على avirulence : ولهنده الجينات دوز في احداث الرض ، وإن الجينات النباتية المناظرة قد نشات الإيقافها ، والصعوبة تأتي هنا في أن ما تقوم به حدة الجينات بالشعيط يعتبر غير معروف .

والأسلوب الآخر يأتى فى اضافة جنّ كامل تماما للنبات ، ويعتبر هذا أساوبا لقاومة الحشرات التى لن تستجيب الى التغيرات فى الكبيمياه الحيومية النباتية ، وهى عادة الحشرات التى تحدث أضرارا خطيرة للنباتات عن طريق التهامها ، والأساليب الجارى استخدامها هى : أن تشتمل على جين من أجل السمى العضوى بعض الحترات ، في النيات ويعبل السمى على ايقاف نشاط الأمعا في بعض الحترات ، يعب أنه أذا حاولت الحشرات امتصاص الورقة قان السمى يقتلها - وقد نجحت شركة Calgene في هذا مع التسبغ ، ونجحت شركة Calgene في هذا مع التسبغ ، ونجحت شركة مقاله المقالم مع الطماطم - وكان الأخير نجاحا كبيرا يقدد الاعتمام الذي أعطى الماومة النبات المؤات الحشرية ، وكان لنظم النبات الوراثية عدد من التجارب الحقلية للنباتات المهندسة بالسمى B.L.k في أوريا والولايات المتحدة ، والذي استمل على البطاطس والطماطم ، وقاست شركة ساندوز المتخصصة في العقائير الدوائية بتسويق منتجها السمى العابر للجين الم.B من أجل زراعة التبغ في الولايات المتحدة ، وحيث أن التبغ فتم زراعته من أجل حرقه وليس آكله ، فانه يوجه اليه اهتمام قليل بخصوص الأمان الصحي للنبغ المهندس وراثياً عن أغلب المحاصيل الآخرى ،

باضافة الانزيم الذي يقاوم الحشرات في النبات ، وتعمل نقنيات ال د ن أ النباتية في هذا المجال ، باستخدام الكيتيناز ، والكيتين يعتبر مركبا اساسيا في حيكل الحشرات ، ويعتبر الكيتيناز هو الانزيم الذي يقوم بتحيل هذا الهيكل .

أن يشتمل على بروتين الذي يقوم بايقاف الطريقة المادية للآفة في مهاجمة أو عضم النبات ، وقد تم استخدام هذا البروتين بكفاء جيدة ، والجين الخاص بتربيسين اللوبيا الكابح ، هو بروتين يقوم بسنم تربيسين البروتاز ( والانزيسات المتعاقبة ) ، قد تهت عندسته في النبغ ، وقد اوقف هـذا فعل الانزيسات الهاضية في أمعاء الحشرات ، وبذلك قضى عليها ، وقد استخدم أيضا الكيتيناز في هذا المجال الى حد ما ، اذ كان يقوم بهدم جدار الأمعاء "

انظر أيضا مبيد الآفات الحيوى ص: ٧٤ \*

# المستعضرات الصيدلية البروتينية

#### PHARMCEUTICAL PROTEINS

jetand.

المستحضرات الصيدلية البروتينية ، والتي تسمى غالباً ايضا بالمستحضرات الصيدلية الحبوية ، وأحيانا ايضاً بالحبريات ( هتلما ترد في السياقات التنظيمية ) ، هي بروتينات يتم صنعها للاستخدام في الأغراض (الدوائية - وبعض التطبيقات التي تالت شعبية كبيرة المتقلية الحيوية ، كانت في انتباج العقباقير الحيوية ، وفي الواقع أقدم المنتجات التي تم التعرف عليها في الموجة الجارية للتقنية الحيوية ـ عقار ال somatostatin والانسيولين البشرى ـ وهي تعتبر عقاقير حيوية .

وعادة فان العقاقر الحيوية والتي ستستخدم بروتينات بشرية . 
راكي تكون كاملة الفاعلية للبشر ، يتم صنعها من البكتيريا المهندسة وراثيا ، 
عبت ان المصدر الوحيد الآخر هو البحثث (cadavers) أو النسيج البسرى الحي ، ان الهندسة الوراثية لهذه المتجات قد تبت دراستها في 
مواضع مختلفة ، الإصدارات الخاصة للعقاقير الحيوية ، هي عادة نتيجة 
التنظيم السسارم ، الذي يقضى بأن أي دوا يجب أن يوافق عليه قبسل 
السماح بتداوله للاستخدام العام ، وهذه الإصدارات هي :

اتبات القدرة التأثيرية : ومن الملفت للنظر لهذه التعليمات ، هو أن تل عقار حيوى يجب أن يثبت أنه فعال في حد ذاته ، حيث أن العديد من هذه المقاقير يقصد من استخدامه أن يكون مساعدا للعلاج مع عقاقير أخرى وليس فعالا في حد ذاته "

انبات أن المنتج خال من الملوثات ، وهما المعتبر حقيقها بالنسبة المبروتينات المكتبرية ، وهواد الجدر الخلوية والتي يجب أن تعمل « كمادة مولدة للحدى » ، أى المادة التي قد تسبب استجابة مناعية حمية الأحمد الاشخاص الذي يحقن بها ·

اتبات النقارة والثبات : وقد تكون هناك مواد بخلاف العقار الحيوى يتم تحضيرها ـ وفي الواقع فان بعضها يبلغ من القوة بحيث ان الواحد منها الذي يصنع من مليجرامات قليلة لا يكون واضحا للعين المجردة ، لذا فان شيئا آخر يجب ان يجرى لكي يجعل من هذه المادة سهلة التعامل · بالرغم من أن هذا الشيء الآخر ، يجب أن يوصف بدقة ، ويجب أن يثبت العقار ككل أنه ثابت ، وهذا نتم برهنته من خلال عملية تجفيفه وتبريده ،

أل يكون العقاد خاليا من التاثيرات الجانبية \* بصرف النظر عن تلك التي تحدث عن طريق الشروائب أو الجرعات البالغة الشدة ، فأن البرهنة يجب ان تشتمل اساسا على قابلية الجسم للتعرف على البروتين كشيء غريب ، وبذلك يحدد الاستجابة المناعية ضده وتبلغ الفروقات من الصغر بحيث ان ازالة النهاية N لهار الميثيونين من بروتين تستطيع ان تغير الاستجابة المناعية للأجسام له \*

انظر أيضًا مسار تطوير العقار - ص: ١٥١ ٠

# دراسه تغير تركيز الدواء مع الزمن PHARMACOKINETICS

وصى تلك الدراسة التى تبحث فى كيفية تغير تركيز العقاد الفعال مع الزمن ، وتعتمد كمية الدوا الموجودة بالجسسم على قدد الدوا الذى أعطى للمريض والسرعة التى تجلل بها هذا الدواء والسرعة التى أفرة بها ، وتعتبر سرعة التحلل على وجه الخصوص نقطة حاصمة بالنسبة للعقاقير الدوائية الحيوية ، حيث أن العديد من البروتينات المالجة تكون عرضة للتخلص متها بواسطة الجهاز المناعى للجسم أو عن طريق الآليات الطبيعية التى تزيل البروتينات القديمة من الجسسم ، وبتغير أضاط التسكر لبروتينات المالجة ، يستطيع أن يؤخر حالتها الدوائية بطويقة فعالة ، والذى يعتبر أحد الأسباب لفز أضاط التسكر التى تعتبر أحد الأسباب لفز أضاط التسكر التى تعتبر ضرورية فعالة ، والذى يعتبر ضرورية .

#### PHYSICAL CONTAINMENT

# المانع الطبيعي

المانع الطبيعي للكانسات العضسوية الهندسة وراتيا هو الطريق الأساسي الذي من خلاله يتم حفظ هذه الكاننات العضوية داخل المعمل ، ومنعها عن الهوب الى العالم الأوسع والطريق الآخر هو المنع البيولوجي) ويكون حفا منما بواصطة الحواجز الطبيعية وتوجد هناك سلسلة من الحواجز الطبيعية المستخدمة ويعتبر العديد منها تشابها لتلك الحواجز المستخدمة ويعتبر العديد منها تشابها لتلك الحواجز المستخدمة في بناء الترف النظيفة : الا أن الفكرة في حالة المعمل الماني للانتشاد، هو الاحتفاط بالمواد الملوثة بالداخل وليس بالخارج ،

الترشيح الهوائي: يتم ترشيح الهواء السحوب للخدارج ، وفي الخدائب قال المسل يحفظ عند ضفط منخفض عن الضاعل الخارجي ( ضاغط سالب ) بحبت ان أي تسريب للهواء يتم تسريبه للداخل وليس الى الخارج .

الاضاءة المعقبة : وفي الصادة ، فإن طوائف من أنابيب الاضافة العلورية ، التي تعطى كما من الضبوء فوق البنفسجي ، يتم استخدامها عموماً لتعقيم أسطح المعمل المعرضة أثناه الليل ( عندما لا تستخدم في اعطاء العاملين لفحة شميس ) .

نقل المخلفات: وفي الغالب يتم ادخال جميع المخلفات الخارجة من المصل في غرقة المعقم من أبيل تعقيمها وتشستمل هذه المخلفات على مخلفات غير ضارة مثل ورق التواليت بالإضافة الى المواد الملوثة بالفعل والأسلوب البديل يتم عن طريق حرقها ، لكنها يجب أن تفلف عند أخذها الى المحرقة .

الحياية الشخصية: العمال الذين يعملون في المعمل يرتدون في الغالب ملابس وقائية ، مثل الملابس التي تستخدم في الغرف النظيفة . بالرغم من أن هذه الملابس الملوثة ، يتم تركها عند معادرة الغرفة ولا تنقل الى العالم الخارجي .

وتحدد الحكومات القومية عدة مستويات للملوث والتي يموجبها يتم انخاذ الاجراءات المختلفة ، وستكون المستويات النموذجية على النحو التالي :

المستوى صفر: أي معمل .

المستوى ١ : التطبيق الميكروبولوجي السليم \* ويكافي، هذا أي معمل ميكروبولوجي ، حيث تستخدم الأساليب الميكروبولوجية للتأكد من الكائنات العشوية غير الخطيرة تسبيا ثم الاحتفاظ بها في المعمل ، والتي لا تعترض التجارب الملوثة \* وتستخدم عثل عذه المعامل على نحو تعويجي للأعمال الروتيتية لاستنساخ الجين التي لا تشتمل على تعديل للجين الذي يكون من شائه الاضرار بالبشر \*

المستوى ٢ : يتم حفظ العمل عند ضغط منخفض والهوا ومرشح ويتم تعقيم أية مخلفات علولة • تجارب الاستنساخ الجينى الأولية التى نشتمل على مستويات عالية من التعليل البروتيني ، قد يتم اجراؤها في يثل هذه المعامل ، بالاضافة الى الميكروبولوجيا التي تشتمل على الكائنات العضوية والتي تتضمن مخاطرة قليلة نسبيا • وكاجرا احتياطي اضافي المان ، فإن معظم الأعمال يجب أن تتم داخل أغطية الاندفاق الصفائحي ، وهي الأغطية التي يتم فيها تدوير الهواه ، بحيث أن أية جزيئيات متولدة من التجربة يتم حملها الى جهاز الترشيح للغطاء ، وليس المعلى أ

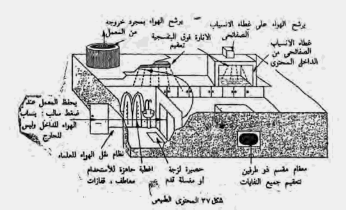
انظر الرسم رقم : ٣٧ .

المستوى ٣ : يتم تحول المعبل عن طريق نظام غلق هوائى ، ويتم تعقيم كل المخلفات الخارجة منه ، ويجب على العاملين ارتداء ملابس وقائمية ابتدائية ، وفي هذه المعامل يتم اجراء أعمال الكائنات العضوية المهندسة وراثيا والتي تكون معدلة للبروتينات المنشطة حيويا ، والكائنات العضوية . الخطيرة وليست المعدية عمل الكلوستريديا clostridia .

المستوى لا : وهذا هو أقصى مستويات الملوث فى معظم الدول ،
والهواء هنا يتم ترشيحه مرتبغ عند خروجه من المعنل ، ويوجد هناك
نظام الخلاقى هوائى مزدوج للاشخاص مع حسام مطهر من أجل غسل
الحذيتهم عند الخروج ، ولا يسمح لأحد باللخول الا اذا كان لديه تدريب
كاف ( ولا يرغب فى أن يكون أحد هناك ) ، والأبحاث التى تتم على
فيروسات الايدز الحية والهندسة الورانية للبكتيريا العادية لتعديل
البروتينات عالية السمية مشل الريسين ، يمكن اجراؤها فى مشل هذه
الاماكن .

وتعتبر الوسائل المستخدمة في المستوى الرابع نادرة : وعادة يتم اجراء معظم تجارب التقيية الحيوية الخطيرة في ملوئات عن المستوى الثالث وبذلك يكوث استخدام المستوى الرابع استخداما نادرا

انظر أيضًا المحتوى الطبيعي ص: ٦٥ ، الفرفة النظيفة ص: ١١٨ ، التعقيم ص: ٣٦٨ ، نظم المعيل السليمة/نظم التصنيع السليمة ص: ١٩٩٠ انظر الشكل ٧٧ .



مثل اى كاش عضوى حى ، تتكون النباتات من الخلايا ، والتى نكون قادرة على النمو والانقسام خارج النبات ، عندما تتوفر لها الظروف المناسبة للنمو ، بالرغم من أن هذه الظروف تعتبر فى الراقع ظروفنا خاصة ، حيث ان الخلايا النباتية نفسها تعمل يطريقة اكثر كفاءة داخل النبات ، وعلى ذلك فان ظروف مستنبت الخلية ، يجب ان توفر للخلايا مسلسلة من المواد الفذائية ، والآكثر أحمية ، هو إبعاد الخلايا عن أى كائن عضوى ملوث مثل البكتيريا أو الفطريات ، بالرغم من أن الخلايا النباتية لهنا سلسلة من الطرق الفعالة ضبد المعدى ، فإن البكنير أو القطر يستطيع أن يتمو بطريقة سريعة جدا عن الخلايا النباتية فى المخرات ، وبذلك يتفوق على قمو الخلايا النباتية ، وينتج فى كتلة كبيرة من الملوتات ، والتي اما أن تبقى على الخلايا النباتية فى شكل كتلة صغيرة أو تقضى عليها -

مستنبت الخلية النبأتية له سلسلة عريضة من التطبيقات في مجال التقنية الحيوية من خلال:

استنساخ النبات ، أى نمو النباتات من خلال قطع صغيرة جدا من النسيج النباني ، حتى من الخلايا النباتية الأحادية ( انظـر استنساخ النبات ) ".

الهندسة الوراثية للنبات ( انظر الهندسة الوراثية النباتية ) •

صغم منتجات نياتية ( مثل الروائح او مكسبات نكهة الطمام ) من الخلايا النياتية في مستنبت فضلا عن النيات ككل و تنتج النياتات عددا كبرا جدا من المواد الكيميائية المفيدة ، لكنها تقوم بدلك غالبا في اوقات معينة من العام وفي اماكن يكون فيها تمو النيات امرا صعبا او يتسكل خطورة ، وعلى نحو متالى ، اذا تم استزراع صده الخيلايا من النيات في يفاعل حيوى ، فإن بعضا من هذه الأمور المزعجة يمكن التغلب عليها ، المساكل الناشئة اساسا من الطريقة التي تنتج بها الخلايا النباتية القليلة من هذه الإيضيات الثانوية ، وهذه يمكن التغلب عليها في بعض الحالات عن طريق زراعة الخلايا مع المستنبطات المناسبة ، والتي عي عبارة عن مركبات أو خيلط من المركبات ( وتكون غالبا من مصادر نباتية أو نظرية ) والتي تراقب من الجل زيادة معدل المتاج الايضيات الناتوية في الخيلايا المستنبئة ، وفي هيذا المجال ، فإن عالم التقنية العيسوية في الخيلوية المستنبئة العيسوية

المتخصص في النبات يكون مساعدا عن طريق مساملات الفعولة للغلية النباتية للبغلية (plant cell's totipotency) معظم الخلايا النباتية للبها القدرة على أن تنبو الى نبات كامل - انها كاملة الفعولة ، أى أن لدبها المقدرة الكاملة للنبات الأصلى ، وهذا يناقض الخلايا الحيوانية ، التي يكون معظمها مستطيعا أن ينمو الى أى شيء آخر عن النسيج الذي حلبت منه .

ا نظر أيضًا مزارع الخلية النباتية ص : ١٥٨ ــ مواد الأيض الثانوية ص : ٣٥٧ ·

### تجميد الغلية النباتية PLANT CELL IMMOBILIZATION

بالاضافة الى الطرق العامة المستخدمة في تجميد ( شمل حبوكة ) الخمالايا التامية في مضاعل حياوى ، قائه توجد اساليب عديدة ، تكون مخصصة نسبياً لتجميد الخلايا النبائية ·

اصطياد الخلايا النباتية ، في مصفوفات من مادة ملامية ( الجل )
يطريقة مبسطة : تكون الخلايا معلقة على شكل قطرات صغيرة من المادة ،
والتي بعد ذلك تدرك لكي تتجيد او تتصلب ، لكي تصنع حاملات صغيرة ،
والمواد مثل alginales م الطحالب ، Carageenas ( وكل منها متعدد
السكريات المستخرجة من الأعشباب البحرية ) ، الجبلاتين ،
أو البولياكرايلاميد ، قد تم استخدامها جديما ، وقد استخدمت الأنسجة
المجوفة للخلايا النباتية ، ولكنها ليست بالشعبية التي تستخدم قيها مع
الخلايا الحيوانية ، الى حد ما لأن الأنسجة المجوفة ، تعتبر منالية في خظ
الخلايا التي تقرز يعض الانتاج ، والقليل من النباتات تفرز مقادير عدية
الشائد ، وتستخدم الطريقة الجديسة نسبيا ، تجديد الخلايا في رغوة من
البوليرتان ،

وفي حدّه المفاعلات الرغوية ، تتملق قطع صغيرة من الرغوة في الوسط الاستنبائي ، وتستحث الخلايا على النمو في الثقوب داخل القطع الرغوية ، حيث يكون عناك المديد من المفاعلات الحيوية التناهية الصغر ،

ويخلاف الخلايا الحيوانية ، قان الخلايا النياتية ، تتغلف داخسل جدار من مادة إيلية (eell) صلية ، وهذا يعنى أن الخلايا النباتية سوف لا تلتصبى بطريقة عفوية ، بالطبقة التحتية ، كما هو الحال بالنسبة للخلايا الميوانية و وبالرغم هن انك تستطيع أن تربطها في شكل حزمة واحدة ، دون أن يؤدى ذلك الى اللافها و وقد ربطت الخلايا النياتية كهمائيا بخيوط من النيلون واليوليفينيل باستخدام الجلتار النهيد ( وهي المادة الكيميائية القياسية لربط اثنين من البولرات سويا)

انظر أيضا تجميد الخلية الحبوانية ص: ٢٨ .

PLANT CLONNING

استنساخ النيات

احد المجالات التي تجحت فيها التقليسة الحيوية التقسيمية ، مو استنساخ النبات ، الذي تأسس على تقنيات مستنبت الخلية النبساتية والجينسات الجنينيسة ، أن هذه التقنية هي المتداد لفكرة أخذ قطعة من النبائد لشاعفة نبات ذي قيمة على وجه الخصسوص ، وباصطلاح الخلية الاستنبانية ، فان شبئة النبات (cutting) هي الخلية الأحادية ،

#### ويشتمل الاستنساخ من الخلايا النياتية على عدة خطوات :

عزل الخلايا الفردية · اذا كان المطلوب هو عددا من النباتات ، فان الحلايا يجب ألا يتم فصلها بطريقة قاسية من بعضها البعض : واذا كان الجواب بالنفي ، فانه قد تكون قطعة غليطة من النسيج ( نقل أنسجة حبة الى غير بيئتها) ·

الاستغلال الوراثي للخلايا

نشوء الجسأة : استنبات الحلية النباتية في كتلة من الحلايا التي تشبيه قطعة صغيرة من ورقة ميضوغة ·

الوراثة الجنينية : تستحث الجسأة على اعادة توليد الجذور والأوراق-

الزرع : بمجرد أن تولد الحلايا النباتية للنبات الذي يمكن تمبيزه فانه يصبح من الإمان وضعه في التربة ومراقبة نموه ٠

وهناك خطوة اضافية تأتى في استخدام مستثبتات أخرى لتعجيل

برامج التربية من أجل الحصول على خطوط (الاقتحات النباتية (homozygous) وهي تلك النباتات التي تكون فيها كل من النسختين لجميع الجينات متطابقة ، لذا فانها تنمو يكل السمات الحقيقية ، وتستنبت أخريات من النباتات الذكرية ، والخلايا البسيطة ( أي تلك الخلايا التي تحتوي على مجموعة واحدة فقط من الكروموسومات ، وليست اثنتين في الخلايا العادية ) في الأخرى يجرى تشجيعها على النمو الاستنساخي في النباتات وعلى عكس الحيوانات ، فإن الخلايا النباتية البسيطة ، تكون فادرة غالبا على النمو في المستنبت ، وبما أن لها مجموعة واحدة من الكروموسومات ، في النبات ثنائي الصبغيات ( أي تقيية تقدوم بضاعفة كروموسومات المسل النبات ثنائي الصبغيات العادي ) ، تكون كل من تسمئتي لمسل النبات متنابهة ، أي أنهما ستكونان متجانستين للواقع ،

وتوجد عناك مسكلتات رئيسيتان مع استخدام هذا النوع من التقنية روتينيا من أجل تكاثر النباتات ، أولاهما ، الظروف التي تجعل الجساة تنمو ، وبعد ذلك تشير ، وتختلف من نبات الآخر ، انها مسألة تجرية وخطأ على نحو مومسم ، فيها اذا وجد الاتحاد الصحيح بالنسية للأنواع محل البحث ، ثانيتهما ، أن النباتات تمتلك طرقا فعالة في مقاومة انطفيليات مثل القطر والبكتيريا ، وبالرغم من أن هذه الدفاعات تعتبر اتل يكثير في حالة المستنيت ، فانه يكون في الصعب تحقيقه الشيء يقضى مدة ٢٤ ساعة في اليوم واقفا في التربة ،

المستكلة الثالثة لتغير الجسد المتعفى المستنسخ الذي ينشأ في بعض الأنواع • اذا انقصات البطاطس الى عناصرها الخلوية ، وبعض من هذه المناصر تم استيلادها في نباتات البطاطس ، فإن القليل منها سوف ينتج بشكل مطابق للنبات الأصلى • وهذا هو التغير الورائي ، انعكاسا لعلم النبات الودائي • ولا يعتبر هذا سعة لكل النبات ، والذي قد ينمو باستخدام الطرق العادية تماما ، ولذا فإنه يجب أن يكون متأثرا بنظام مستنب الخلية •

ولما كان سبب ما يحدث غير مفهدوم ، قانه اجد أسباب اللغز ، في
 أن بعض المنباتات لا يتم استنساخها بهذه الطريقة ،

انظر أيضا الجيئات الجنيئية ، مستنبت الخلية النباثية ، الهندسة الوراثية النباتية ، تنوع الجسه التعضي الاستنساخي .

### الهندسة الوراثية النباتيسة

#### PLANT GENETIC ENGINEERING

تعتبر الهندسة الوراثية النباتية جزء اساسيا من الجهود البحثية في مجال التقنية الحيوية ، بسبب الامكانات التي تتضمنها من اجل تحسين المحاصيل النياتية ، والنبات المهندس وواثيا يسمى احيانها بالنبات العابر للجين ، وهو المنتج من عدة تقنيات شملتها صفحات عدا الكتاب ، والخطوات الأساسية لجعل النبات عابرا للجين هي :

عزل الخلايا النباتية الأحادية ( انظر مستنبت الخلية النباتية ) . ادخال ال د ن ا الى هذه الخلابا .

اعادة خلق الخلايا داخل النباتات مرة اخرى .

وقى بعض الحالات عمل تباتات متجانشة اللواقع من العابرات الجينية ( انظر الجينات الجنيئية ، استنساخ النبات ) .

وكالد ادخال ال د ن أ الى النبات من الأمود الضعية ، لأن الخلايسا المبائية محاطة بجدار خلية غليظ ، وعلى عكس الخلايا البكتيرية ، فانها ليست آليات مشتركة لاكتساب ال د ن ا من الوسط المحيط بها ، وكما عر متبع في كل طرق عمل كائتسات عضوية متعددة الخلايا ومهندسسة ودائيا يطريقة فهالة ، فان الطريق الى ذلك ، ليس فقط بادخال ال د ن أ الى النبات ، ولكن بادخاله بكميات مناسبة لجعله يتكامل مع الكروموسومات النبائية ،

#### والطرق الشائعة التي تم بحثها عيي :

استخدام طرق أورام البكتير الزراعي Agrobacterium ( انظر البكتير الزراعي ) عن طريق الحقن الدقيق وهذا الاساوب قد تم بطريقة ناجحة في خلق الحيوانات العابرة للجين ، وطبق على النباتات من خلال طريقتين : نقر حقن الخلايط النباتية بواسسطة مسميبات الدهوف (ligosomas) التي تحتوى على الدن أ ، على شريطة أن لا تجفن الليبوسومات داخل الحريصلة (vacuole) ، وتعتبر هذه احدى الطرق الفعالة لنقل ال دن أ الى داخل الخلية ، والطريقة البديلة للجنن الدقيق هي عن طريق حقن الد دن أ مباشرة الى نواة الخلية ، ويعتبر هذا من السعب اجراؤه ، لكنه يعطى تحكما لكنية الددن المحتونة ،

بواسطة الحقن الحيوى (المدفع الجزيشي) ديعتبر من الطرق المفضلة، وذا فاعلية في ادخال الددن الله الخلايا النباتية • بالرغم من أندن ا هو الذي يتكامل فقط مع الكروموسومات النباتية بكفات منخفضة • لفا ، فان عده الطريقة تعتبر غير كافية تسبيا لجمل النباتات عابرة للجين ( بالمقارنة بعجرد ادخال الدن الله الخلايا النباتية من أجل الدراسة البحثية ، انظر طرق الحقن بواسطة ال Biolistics ،

بواسطة نقل الخلايا النباتية الأولية : (ذا تمت ازالة جدار الخلية فان الخلية الأولى يمكن نقلها أحيانا عن طريق موجه مع الد د ن ا (من خلال الظروف المناسبة ) \* ولم تفلح هذه الطريقة مع وحيدات الفلقة (monocotyledons) حتى الآن ( معظم المحاصيل النباتية الرئيسية مثل القمح والأذرة تعتبر من وحيدات الفلقة ) ، ويبدو أن لها امكانية محدودة يقط ( انظر موضوع الخلايا النباتية الأولية ) \*

وبعد أن يتم ادخال الدن أ الى الخلية ، فان تلك الخلية من بين الآلاف أو الملايين من الخلايا التي رفعت الجين " يجب أن تحدد " وتعتبر علم المرحلة الاختيارية للهندسة الوراثية ، وكما هو متبع مع الهندسة الوراثية المبترية أو الخميرية ، حيت أنها تعتمد عادة على الجين المختار ، الذي تحوله ألى الخلية النباتية مع الجين الذي ترغب في أن يوجد مناك " هذا البين قد يكون المساومة الآفات ( والذي قد يقتل الخلية النباتية ) ، أو الانزيم الذي يكون من السهل اكتشافه باستخدام اختيار بسيط ( لذا فأنه يكنك أن تفحص بعناية من خلال الخلايا النباتية عن تلك الانزيات التي لها عسدًا النشاط الانزيمي ) " ويمكن أيضا أن تغربل الخلايا من أجل وجود الدن أ نفسه باستخدام النهجين " وهذا الأمر الخلايا من أبل وجود الدن أ نفسه باستخدام النهجين " وهذا الأمر الخلايا النباتية عن علله من الأنواع الأخرى من الخلايا الباتية تعتوي على القليل من ال دن أ نسبيا الخلايا ، وللما تحقيقه .

والأعداف المكنة للهندسة الوراثية تقع في عدد محدود من أنواع الشاريع ؛

مقاومة الآفاك : هندسة الجينات داخل النباتات سوف يعكنها من طرد الكائنات المسرضة كالجراثيم "

مقاومة المبيد العشبى : وضع الجينات من أجل المبيد العشبى داخل المحاصيل النباتية بحيث انها تكون قادرة على مقاومة المبيدات العشبية التي تقتل الأعشاب - تثبيت النتروجين : تستخدم طرق متنوعة لجعل النباتات تستعليم تثبيت النتروجين من الهواء بدلا من الحاجة الى الاسمدة .

انظــر أيضـــا تثبيت النتروجين ص : ٢٨٢ ، مقاومة الآفات في النباتات ص : ٣٠٣ .

#### PLANT OILS

### الزيسوت النباتيسة

ان جزاً فعالا من التقنية الحيوية التجارية ، قد وجه لانتاج أو تعديل الزيوت النباتية - وتخترف الزيوت في النبات على ميثة قلاتيات السليجسيرول (TAGs - Criacylgycerols أي أن الجزيئيات ذات الحيض الدعنى الواحد ترتبط بتلاثة جزيئيات من هيدروكسييل الجليسرول ا

وتشمل المصادد الشائمة للزيوت النبات وجوز الهند ( سسلسلة الزيوت المتوسطة) ، والتي تستعمل معظمها في المنطقات ، ومن أجل مسناعة النبلون ، وزيت ليسكويريللا ... leaquorella oil ( ليبيد عبدووكسيل ) ، يستخدم في المشحمات والتغطية ، شمع جوبوبا ، يستخدم كمشحمات وفي مستحضرات التجميل ، زيت الكتان (trienoic) يستخدم في التغطية وعوامل التجفيف ، والى حد بسيط في مستحضرات التجميل ، ويستخدم تي التعالى ويستخدم التجميل ، ويستخدم التجميل ، ويستخدم التجميل ، التجميل التجميل ، التجميل التجميل التحديد التجميل التحديد التحديد ...

وتشتمل العمليات الانزيمية التي تستخدم الزيوت النباتية على عملية التحليل بالمه (hydrolysis) لمستم الحيض الدهني ، وعملية (transesterification) ، لمسنع أمسلاح عضوية مختلفة من الجليسرول والأحماض الدهنية .

انظر أيضًا الانزيبات المحللة للنحون (lipases). ص: ١٥١.

#### PLANT STERRILITY

### عقم النبات

ان السمة المهمة لبرامج تربية النباتات ، هي الحصول على الجين الذي يسبب العقم : وهذه جزئية ، بحيث ان الفلاحين لا يستطيفون أن يزدنوا النباتات من البلور التي يزودون بها ، وفي موضع آخر للمساعدة في يرامج تربية النياتات و وذلك من أجل انجاع طرق التربية عن طريق التيجين وعده البرامج تنتج حبوب المحاصيل المهجنة ، أى أن المحاصيل التي سيقوم الفلاح بزراعتها تكون ناتجة من نوعين من الحبوب النيائية ولا يقوم الأبوال الأصليال من الحبوب ، بانفسهما بانتاج الحبوب ذان النوعية الجيدة - لكنهما ينتجان الحبوب التي تنمو في محصول عالى المجودة وعدا يجعل الخصائص الجيهة تتجمع في أحد المحاصيل النياتية ، والتي لا يمكن الحصول عليها من خلال الطرق التقليدية التي ينع فيها زرع المحصول المأود المراجوب التيقية من محصول هذا العام

وبالرغم من أنه من الضرورى أن الحبوب التي تباع الى الفلاح صى
نتاج تزاوج كل من النوعين ( الأبوين ) وليس نوعا واحدا منها ، وهذا
يتطلب من المربى أن يختاد النباتات الذكرية من أحد الأنواع والنباتات
الإنفوية من نوع آخر ولما كان تجنيس حقل من القمع عملا شاقا ، فإن
ذلك يتم يضمان أن المجموعات المتنوعة التي لا ترغب فيها تصبح عقيمة ،
أي أنها لا تضع يدورا ، وفي العادة يتم تعقيم ذكور النبات ، وعلى ذلك
يسمى التأثير الجيني غالباً ، بعقم الذكورة ، أ

وقد أتاح علماء التقلية الحيوية سلسلة من الطرق الجيدة التي تجعل النباتات عقيمة ، اما أحد الجنسين أو كلاهما ، وقد قلموا أيضا باستنباط الجيئات المجددة ، التي تعكس تأثير عقم الجين الذكرى ، وقد أثاح ذلك للنباتات التي تحمل العقم الجيئي الذكرى من أن تحصد على حدة بدونه، سوف ثموت النباتات خلال جيل واحد بسبب نقص الذكورة ،

# بروتينات التغزين النباتي PLANT STORAGE PROTEINS

برؤتينات التخزين النياتي ، هي البروتينات التراكمة بكميات كبرة في البدور ، ليس بسبب خصائصها الانزينية أو البنائية ، لكنها في بساطة شديدة كوسط مناسب للأحماض الأمينية من أجل استخدامها عند انبات البدور ، وتعتبر هذه البروتينات مهمة بالنسبة لعلماء النقنية الحبوية لسببن :

اختران البروتينات كوسيدر للبروتين : يأتى الكثير من الغذاء العالى البدور النباتية أو الغواكه ، والكثير من البروتين في هذه البدور يعتبر بروتينا اخترانيا ، وأى تحسين للمحتوى الغذائي لهذه البروتينات يواكيه تحسن في الغذاء البشرى \* والعديد من بروتينات الخزن على وجه التخصيص ، تعتبر فقيرة في بعض الأحماض الأمينية الضرورية ، وعدد تكون تلك الأحماض المحتوية على الكبريت \* وتسمى عسف البروتينسات ببروتينات المرتبة الثانية ، لأنها لاتستطيع أن تقدم مصدرا جيدا للبروتين للانسان بصفتها الخاصة \* والغذاء الذي يعتمد على مصدر بروتين تخزيني فقط من أجل كل بروتينه تقريبا ، قد يكون لديه تقص في واحد أو اثنين من الأحماض الأمينية ، بالرغم من أنه يكون كافيا تماما في البروتين الحجمي ويؤدي الى تقص مرضى \* ان تحسين البروتينات من أجل الاستخدام ويؤدي الى سيبحث في عندستها لكي تحتوي على الكثير من الأحماض الأمينية . المساسية ، وبدلك يكون مصدارا ذا رتبة أولى من المصادر البروتينية ،

البروتينات الاختزائية كنظم تصديل: ان البروتينات الخزية ، تنتج في كميات كبيرة جدا بالمقارنة بالبروتينات الأخرى ، ويتم خزنها في اجسام تابنة محكمة داخل بدور النبات ، وهناك العديد من الباحثين الذين يبحثون في جسل النباتات تنتج بروتينات اخرى بكميات كبيرة مشابهة ( حوالي 7 ٪ من بروتين البدور الكلي ، ١٥ ٪ من الوزن الكلي للبروتين ) وفي شكل مناسب ، وتعتبر البروتينات التخزينية جلوكوزية إيضا ، بالرغم من أنها لا تتم بنفس الطريقة التي تتم بها جلكزة الخلايا التديية ،

والطريق الأمثل تم تجربته عن طريق النظم الوزائية للنبات ، ويتم عن طريق وصل الجن من أجل البروتين المرغوب في وسسط جين بروتين الاختزان النباتي ، هذه البنية سوف تنتج بعد ذلك بروتينا مندمجا في البذور ، والتي يمكن تحفيزها لتدر الانتاج المطلوب فيما بعد ، والبروتين المغضل للقيام بهذا العمل هو بروتين الخزن النباتي 2 2 ، والذي تم انجازه مع نظام نموذجي في Arabidopsis thaliana وفي Brassica napus ( زيت اللفت البدري ) ، وقد لا يكون هذا هو البروتين النموذجي ، وحيث الله صغير ، فان وصل جين كبير في وسطه بالداخل سسوف يؤدي الى نشويه بنيته ،

والمدخل الآكثر راديكالية ، سيكون عن طريق استخدام مثيرات للبروتين الاختزائي لعمل جين تخليقي كامل - وقد يكون هذا من الصعوبة، كما لو كان البروتين من الصعب عدمه بسلطة ، وانه يجب أيضا توجيهه الى التجاويف التخزينية داخل البذور - وتعتبر الآليلة التوجيهية لحويصلات خزن البذور غير معروفة ، بالرغم من أن البروتينات قد تم توجيهها الى حويصلات خلايا نباتية اخرى بطريقة ناجحة ،

السالازميد

البلازميد مو قطعة صغيرة من الدن أ التي تستطيع أن توجد داخل. الخلية ، منفصلة عن خلية دن أ الرئيسية ، وهذا يعني أنها يجب أن تكون قادرة على نسخ نفسها داخل الخلية ، وعلى ذلك قان البلازميدات ، ايا عناصرها الجينية الصحيحة داخلها لكي تجعل انزينات الخلية قادرة على نسخها عند انقسام الخلية -

وتوجد البلازميدات في معظم الكائنـــات العضـــوية الدقيقة ، والبلازميدات التي توجد في البكتيريا ، تكون غالبـــا في دوائر ثابتة من الـ د ن أ ، والموجود منها في الخبيرة ، عي اتواع خطية من الـ د ن أ ، مثل الكروموسومات الصغيرة جدا ،

وتستخدم البلازميدات يتوسم في الهندســـة الوراثية ، كقواعد للجز بثبات المتجهة ، ولما كانت تلك البلازميدات صغيرة جدا ، فانه يصبح من السهل استغلالها - ( وعلى عكس كروموسوم أ- كولاى ، الذي يعتوى على ثلاثة ملايين من القــــواعد ، هو جزى ويبلغ سمكه ١٠٥٢ ـ ٩ من المتر ، ويكون مرتبطا بدائرة معيط قطرها ١ مم ٠ ان أنبوبة تحتوى على بليون من هذا الجزى، يصبح من الصعب صبها ، وان قوى القص النانجة عن التقليب ، سنوف تؤدى الى اتلاف معظم الجزيئيات ) \* والبلازميدات لها أيضًا مواقع قليلة من انزيمات التقييد بداخلها ، وعلى ذلك قائه يصبح من السمهل نسبيا فصلها في مكان واحمد ، ثم وصلها بقطعة غريبة من ال د ن أ ، ثم وصل الطرف مرة أخرى \* ريمكن استغلالها أيضًا لكي نكون موجودة في نسخ عديدة داخل الخلية ، فضلا عن النسخة الواحدة للكر وموسومات العادية والبلازميدات . والبلازميدات هي نوع خاص من الايبسوم ، وهو الاسم الجيني لأي د ن أ صغير يكون موجودا على هيئة كيان مستقل ، داخل خلية طليقة من خلية الكروموسومات الرئيسية ، وقد نكون بعض الفيروسات أيضا أيبوسومات ، توجد مثل ال د ن أ داخل خلية نفترة طويلة من الوقت • ﴿ وَهَذَا لَا يَنْطَبَقُ عَلَى الْفَدُوسَاتِ الْارْتَجَاعِيةُ \* وَهُذُهُ الفروسات توجه مثل ال د ن أ داخل الخلية ، لكن الـ د ن أ الخاص بها يكون متصلا بالكروموسومات نفسها ) •

انظر ايضا القوة الموجهة ص : ٣٩٩ ·

### تصنيع السكريات العديدة

#### POLYSACCHARIDE PROCESSING

أحد الاستخدامات الشائعة للانزيمات الصناعية ، يأتي في صناعة الغذاء ، وبصفة خاصة في تصنيع متعدد السكريات المعقدة ، مثل النشا والبكتينات ( وهي مواد توجد في الشار اليانعة ، وبخاصة التفاح ، وتنحل في المياه المغلية ، ثم تشكل عند التبخر مادة هلامية ) ، وتستخدم الانزيمات في العديد من العمليات ،

★ السبولة (liquefaction): وهي عملية انتفسار النشا في معلى جيلاتيني ( وهو ما يحدث فعال لدقيق الذرة ، عنسدها يغلى ويصبح قوامة كتيفا ) وتتحلل النشا مائيا إضسا الى جزيتيات قصديرة بواسطة الانزيمات مثل انزيم التبرعم وانزيم أميلاز ألفا · ولما كانت السبولة تتم غالبا في المحاليل الساخنة ، فإن أحد المنتجات البيوتقنية هو الميلاز \_ الفا الشابت حراريا ، وانزيم التبرعم ، الذي يتم عزله من البكتيريا المجبة للحرارة (fibermophilic bacteria) ، التي تعمل عند درجات حرارة تصل الى ١٠٠٨ أو ٩٠٠ درجة متوية .

★ التسكر (saccarification): ومى عبلية تكوين السكريات دات الوزن الجزيشي المنخفض ، وهو غالبا ما يكون أساسا الجلوكوز ، من النشا المسيلة ، وتوجه أنواع مختلفة من الانزيمات التي تقوم بهذا العمل : الأميلاذات وانزيمات التبرعم التي تقوم بتحليل النشا ، انزيم السكر ، الذي يقوم "بتحليل السكروز ، وأيسوهرات الجلوكوز التي تحول الجلوكوز التي حدود .

★ نرع التفرع (debranching): وهو مصطلح كيميائي فضلا عن أن يكون عملية ، وهي عملية التخلص من الفروع الثانوية عن جزيئيات النشا أو البكتينات الطويلة ، ويترك الجزيئيات الطويلة والمستقيمة ، والتي يصبح من السهل تحليلها في العمليات المتقدمة ، والسكريات المعادية المتفرعة وغير المتفرعة لها أيضا العديد من خصائص المادة الهلامية على الغذاء ، وتستطيع انزيمات مثل انزيم التبرعم والإيسوميلاز أن تقوم بعملية نزع التفرع من النشا ،

انظر أيضًا الانزيمات المحللة للسكريات العديدة ص: ٢٠٥ -

#### التعديل البعدى الانتقالي

#### POST-TRANSLATION MODIFICATION

عو مصطلح شامل لتغطية التغيرات التي يخضع لها البروتين بعد ان يتم تخليقه كنتعدد ببيتيدى أولى · وتشتمل هذه التغيرات على الآتي :

التسكر (glycosylation) : ويعتبر صدا واحدا من التعسديلات المعدية الانتقالية الحساسة بالنسبة للمستحضرات الصيدلية الحيوية (انظر التسكر) ص : ٢٠٦

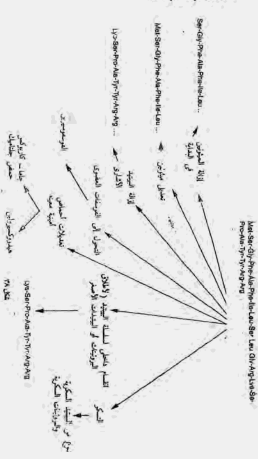
ازالة ميثيوتين الطرف ـ ن ( أو ميثيوتين الغورميل ـ ن ) : وتصنع كل البروتينات تقويبا بواسطة ميثيوتين كحمض أمينى أدلى لها ، وعو عادة تتم ازالته • وأحيانا تتم ازالته كجزء من :

اذالة البيبتيد الفردى : البيبتيدات التى ستدخل الى الأغتسية ، نفرز في حجيرات خاوية خاصة ( مثل الميتوكوندريون أو داخل الحويصلات أو الليسومات ) لها خيوط قصيرة من الأحباض الأمينية عند جبهتها تسمى بالبيبتيد الاشارى • وهذا البيبتيد يعلى اشارة للخلية بالمكان الذي يذهب اليه البروتين وتشطر كجزء من الآلية لتوصيلها هناك •

الاستلة ، الفورملياشين : هذه والقليل من التعديلات الأخرى أحدث المجموعات غير النشطة تسبيا الى مجموعات أكثر تشاطا · وهي غانبا تضع قيد الاستعمال المجموعة الأمينية الطرفية لبروتين ، محدثة الطرف \_ ن المجمى ·

تعديل الحيض الأميني : وهذا عو التعديل الكيميائي للأحاض الأمينية بعد الدماجها في سلسلة البروتين " وهي تعتبر نادرة تسبيا ، لكنها يمكن أن تحدث تأثيرات حساسة على وظيفة البروتين " ومن الأمثلة على ذلك تعديل الجلوتاميت لتكوين جلوتاميت جاماكاربوكسي بواسطة التفاعل المحفز لفيتامين — K في كبد الثدييات ، وحيدروكسيلية البرولين الى هيدروكسيل البرولين في الكولاجين داخل الحيوانات "

انظر آيضًا نظم التعديل ص : ١٧١ ، الافراز ص : ٣٥٩ ·



وعفدا هو التحليل الذي يدوس قابلية بعض الناس للاصابة بعض الأمراض كنتيجة لجيناتهم و والعديد من الأمراض لها مركب ورائي ومركب بينى ، وان البيئة السيئة أو الجين السيئي ، يمكن أن يعجلا فرص العدوى بالمرض و والنسبة الى بعض الأمراض النادة الخاصة بالجهاز المناعي مشل التهاب الفقرات المفصلية (ankylosing spondylitis) فائه توجد عناك قرصة أكثر بد ٨٠ ضعفا في أن حامل بعض الأمراض سيصابون بارض عن طريق حامل الأمراض الآخرى ، وبالنسبة للأمراض الآخرى فان التأثير يعتبر أقل خطورة ، ومن بين هذه الأمراض التي درست ولها مركب ورائي هي :

العسديد من اضطرابات الجهاز المناعى ، التى تشتمل على الربو . الاكريها ، الأمراض الخطيرة ، الحساسية ،

البول السكري .

ضغط الدم المفرط .

بعض أنواع السرطان ( وليس معظم السرطانات ) •

فرط الحساسية ، ورد الفعل الشديد بالنسية للدواء . والكيماويات -

. وهناك سلسلة من الأمراض الأخرى التي قد يكون لها مركب وراثي أساسي ، وعلى سبيل المثال :

الشبيزوفرتيا ع

الكابة الاكليتيكية .

مرض الأوعية الدموية القلبية .

ان الاهتمام البيوتقني لهذه القابلية الوراثية يعتبر ثلاثة أضعاف :

أولا ، اذا كان حناك جين مرتبط ، فائنا نامل باستخدام تقنيقة الدن أ في الكشف عن حدف الجدين واكتشاف من الذي يكون لديه القابلية لهذا المرض ، ثانيا ، ونامل في اكتشاف ما يقوم به الجين ، ومن ثم تصميم علاجا للتفليد عليه ، واخيرا ، انها نحاول أيضا تحديد البيئة التفاعل مع الجين لاحداث المرض ومن تم تقليل حدوث المرض عن طريق تقليل فرصة تعرض أي شخص لهذه البيئة ،

وتوجه تضمينات اخلاقية وقانونية واضحة لاستخدام المسلومات الوراثية البشرية في هذا الخصوص · بالرغم من ذلك فائه يوجد ايضا تضمينات عملية ١٠ ن معظم هذه النزوعات سسبوف الاسبب عن طريق چين ، ولكن عددا من الجينات ، والتي يجب ان تشخص و تفهم جميعها ، بالاضافة الى ذلك فان تأثير الجينات سوف الايكون واضحا في كل شخص \_ فابها ستكون نزاعة الى المرض ، وليس بالضرورة مسببة له وهذا يعني اته يمكن تمييزها فقط من خلال دراسات احصائية كبيرة ، ويعتبر هذا , من الابحاث الرئيسية التي يضبطلع بها ، ويعتبر هذا أحد الاسباب الملغزة ، عندما تكون الجينات للعديد من الامراض الورائية النادرة قد تم اكتشافها ، وان الجين أو الجينات بالنسبة الآثر الامراض شهرة مسل ضغط الهم , المقرط لا يزال غير معروف . . . .

وبالرغم من هذا ، فإن العديد من الشركات قد تمت اقامتها في الولايات المتحدة من أجل استخدام تقنيات ال د ن أ في اكتشاف الميل الى المرض ، وإن أحد أهداف مشروع المادة الوراثية البشرى ( انظر مشروع المادة الوراثية البشرى ) عو تقديم المعلومات عن الجينات التي قد تجبل بعض الناس للدينة قابلية لبعض الأمراض .

#### PROTEASES

### انزيمات تعليسل البروتين

البروتيازات هي الانزيمات التي تقوم بتحليل البروتينات ويوجد أربعة استخدامات متميزة لهذه الانزيمات في مجال التقنية الحيوية - ان استخدامها يعتمه جزئيا على رخص المواد التي تصنع منها ، وجزئيا على نوعيسة هذه الانزيمات - اي ما اذا كانت تتخلص من كل البروتينات بطريقة غير معيزة أو بروتينات قليلة فقط عند مناطق معينة -

ويتم انتاج السائية آلاف طن من البروتيان من المصادر الفطرية والميكروبية كل عام ، ويستخدم معظمها في المنظفات ، والبروتيازات غير المتخصصة نسبيا تستخدم في عضم المادة البروتينية في الاوساخ \_ انها غالبا البروتين المسوح الذي يجمل البقع العضوية من الصعب تنظيفها ، ويعض من عده المنظفات تباع كمنتجات بالتجرئة ، لكن الكثير منها يستخ م في التنظيف العبياعي ، وبها إن البروتيازات انزيسات قوية ، فانها تستطيع أن تنزع البروتين من بشرة المستخدم ، أذا لم يتسم التعامل معها بحرص ،

ان استخداماتها الرئيسية الأخرى تكون في صناعة الغذاء ، حيث يستخدم الرئين الميكروبي عِلى نطاق واسع في صناعة الجبن كيديل للرئين

والاستخدام الثالث للبروتيازات ، يأتى فى التطبيقات الطبية الحيوية ، العديد من المستحضرات الدوائية الحيوية ، سواء المخطط الها أو الجارى تطويرها لها نشساط بروتيازى ( مثل تلك التى تحدث تختر السم حدد المستحضرات الدولية المتبر جزءا من صمناعة البروتياز بالرغم من ذلك ، فإن البروتيازات ذات الانشطة الكبيرة لها ايضا تطبيقات طبية حيوية فى مجالات مثل نزع الجروح ( نزع الطبقة الكثيفة المتبيفة المتبروتين التى تتكون على أسطح المجروح والتى تبطى التشام الجروتيازات أيضا اما كاضافات للطعام أو فى اعداد الاقذية السابقة المسابقة المسابقة المسابقة المسابقة المسابقة المسابقة المناس فى المستشفيات ، وقى هذه الحالة ، فإن الانزيمات يجب أن تكون على درجة من النقاوة الدوائية -

والاستخدام الأخير للبروتيازات هو من خسلال تفاعلات الانتقال الحيوى ، بالرغسم مسن ان التفاعل الطبيعى للبروتياز هو بتهزيق البيبتيدات ، اذا تم استخدامها في حالات ، يكون فيهسا الماء الحر قليلا جدا ( في المذيبات غير المائية ، على سبيل المثال ) أو اذا تم استخدامها في حالات تكون فيها الأحماض الأمينية متاحة حرة لكن أحد البيبتيدات المصنوعة منها قد أزيلك بمجرد تكويتها ، حيثلة تستخدم البروتيازات في عمل بيبيتيدات قصيرة ، وعلى ذلك قان البيبتيد الثنائي ، المحلى الصفاعي الاسبرتيام ، يسكن تصنيعه من حمض الاسبرتيك المشتق وميثيال الانين ، باستخدام البروتياز في توصيلهما سويا ،

PROTEIN CRYSTALLIZATION

تبلر البروتين

الأبعاد ، ومن ثم القدرة على استخدام هذا التركيب في تصميم الادوية . هو صنع بلورات من البروتين ، ويعتبر هذا من الأمور الصعبة ، حيث ان الجزيئيات البروتينية لا تتصرف بطريقة ملائمة مشل بلورات الأملاح ، وكلما كان حجمها كبيرا كان تصرفها سيئا ، والحيلة عادة تكون من خلال صفع بلورات بطريقة بطيئة جدا وفي المحاليل المناسبة تماما \_ ولايجاد المحاليل المناسبة ، فان ذلك يتطلب كبيرا من الخبرة والوقت .

والطرق الجمديدة في تبلر البروتين ، وتشتمل على التبلر نحت الصفط العالى كمية الحركة في جزى، الصفط العالى كمية الحركة في جزى، البروتين ، ويجعل التبلر يتم بطريقة أسرع في بعض الحالات ، ويعنى التبلر بالسقوط الحر أن البلودات لا يجب أن تمس جانب الوعاء الموجودة فيه ، وبذلك لا يتأثر تعوها بها الوعاء ، وقد أجرت تماني شركات فيه ، وبذلك لا يتأثر تعوها بهاذا الوعاء ، وقد أجرت تماني شركات وعشرة معاهد بحثية تجادب على تبلر البروتين في بعنة المركبة الفضائية كولومبيا في يناير عام ١٩٩٠ ،

ودراسة حمدة البروتينات المتكونة تسمى بعلم البلوريات و ويتم اجراؤها براسطة اشعة اكس : ان نصط اشعة اكس الذي يحيد البلورة البروتينية يعتبر بالغ التعقيم ، ويعتمد على الطريقة التي ترتب بها كل الذرات داخل البلورة و ومن النمط المناسسب ( أو بأكثر دقة توزيع الشحنة الكهربية ، أي كتافة الالكترون ) يمكن استنتاج الذرة و ويمكن الحصول على أشعة اكس من أنبوية أشعة اكس التقليدية ، لكن المصدر الشائع في عقم الأيام هو الاشعاع السينكروتروني ، لأنه مرتفع الأحادية الموتية ( أي أن له طولا موجيا واحدا ) ويعتبر كثيفا جدا .

#### PROTEIN ENGINEERING

### هندسية البروتين

هندسة البروتين هي التصميم ، الانتاج ، وتحليل البروتينات. المتغيرة غير الطبيعية ، وقد يعتبر طدا عملا بطوليا ، اذ لم يستخدم البروتين الطبيعي كنقطة بداية ، وعلى ذلك تشتمل هندسة البروتين عادة على تعديل. البروتينات الحالية ،

والهندسة البروتين عدد من الأعداف :

تحسين ثبات البروتين : افزيمات البروتياز التي تم تعديلها وراثيا: من أجل ثبات أكبر ، توجد الآن في الأسواق - تغيير نوعيسة الركيزة الانزيبية : تحرّ معظم الانزيستان سلسلة قليلة جدا من التفاعلات ، وقد يكون من المفيد امكان تغيير هذه السلسلة ، يحيث انها تتفاعل مع منتجات أخرى كثيرة تجارية ، وتستطيع هندسنة المروتين أن تقوم بهذا عن طريق تغيير الاحماض الامينيسة حول الموقع النسط للانزيم ، والتي تكون فيه قطعة الجزيء مرتبطة تماها بالركيزة وتقوم يتعفير التفاعل ، وبتغيير الأحماض الامينية ، فأن القوى التي تحسل الركيزة في مكانها تتغير ، وبالتالي فأن الجزيئيات التي يعرفها الانزيم حيدا تتغير ، والمثال المثير لذلك ، كان بتحويل malate dehydrogenase الى المتعادل في الانزيسان اللذان يعقران انواعا متشيابهة من التفساعلات في ركائز مختلفة ، ولسدو، الحظ فلا MDH ومما الانزيمان السابقان ، يعتبران من الانزيمات المفيدة على وجه الخصوص ، ولم يكن هذا الحاكل انزيم تجارى ،

تغيير التفاعل العقاقيرى : والكثير من هندسة البورتين يعتبر موجها الى المستحضرات العقاقيرية الحيوية \* وفي عذا المجال يتم البحث عن تغيير النشاط البيولوجي للبروتينات ، والتي يكون لها تأثيرات يمكن استخدامها كادوية ، وذلك بجعل التأثيرات اكثر فاعلية ، اكثر تخصصا ، بشاركتها في اليات استهدافية ، بحيث انها تؤثر فقط في خلايا قليلة أو انواع من الخلايا ، وبتحسين فترة صلاحيتها داخل جسم المريض ، أو بتقليل فالتأثيرات الجانبية ،

الظر ايضيا دراسية تفتر تركيز الدواء مع الزمن ص ٢٠٦٠ . \* شمات البروتين ص : ٣٢٧ .

#### PROTEIN SEQUENCING

## التسلسسل البروتيني

ان تحديد تسلسل الأحماض الأمينية في بروتين معين ، يتم بطريقة كيميائية عن طريق دورة من التفاعلات التي يزال فيها واحد من الأحماض الأمينية في كل مرة \* وتوجد عدة أجهزة وظيفية تقوم باجراء هذه السلسلة المقدة تماما من التفاعلات بطريقة أتوماتيكية \* ان عدد الأحماض الامينية التي يمكن تحديدها ، يعتمد على كمية البروتين المتاح وغل طبيعة الأحماض الأمينية • ولا يوجد تفاعل فعال في الدورة بنسبة مائة في المائة ، وان تغير الفاعلية الى حد ما يعتمد على ماهية الأحصاض الأمينية التي تجرى اذالتها عن أجل التحليل \* وعلى ذلك ، فبعد فترة من الوقت فان كمية الحصض عن أجل التعليل \* وعلى ذلك ، فبعد فترة من الوقت فان كمية الحصض عليها الأميني التي يجرى اطلاقها عن طريق دورة التفاعل ، يصعب الكشف عليها

لصغرما في مقابل زحام الأحماض الأمينية الأخرى التي تنطلق من هذه البروتينات ، والتي لم يتم كسرها في دورات سابقة ٠

ومن الواضح أيضًا أن البروتين يجب ان يكون نقيًا بدرجة معقولة . والا فان الناتج سيصبح خليطًا من الأحماض الامينية في كل خطوة ·

ان الطريقة القياسية الكيبائية تسمى بـ Edman degrantion وتبدأ العملية من الطرف الأميني للبروتين ( النهاية - N ) • في بعض البروتينات يكون للنهاية الطرفية N للحيض الأميني ، مجموعة كيبائية صغيرة مرتبطة بها ــ وهي عادة مجموعة ميثيل ، اليتيل ، أو فورميل ان وجود هذه المجموعة يجعل من الصعب بعد دورة التفاعل حينقذ يتطلب الأمر اعدادا مسبقا للبروتين قبل تحديد التسلسل ،

وتشتمل الطرق الأخرى على استخدام مقياس الكتلة الطيفى (MS) وخصوصا مقياس الكتلة الطيفى لمدفع الفرات السريع (FAB) ، يحظى بشميية كبيرة ويمكن اجراء تسلسل للبيبتيدات القصيرة فى احدى التجارب باستخدام الترادف FAB-MS ، وهو مقياس الكتلة الطيفى الذي يوجد فيه جهازان وطيفيان من ال MS مشبوكان ببعضهما ، احدمما لتكسير البروتين الى قطع وفصل القطع ، والآخر لتحليل القطع وتستطيع طرق ال MS ان تتوافق مع مجموعات البيبتيدات ، وأيضا مع الجليكوبروتينات المحفية ، والبروتينات التي تغيرت كيميائيا في الطرق الاخرى ، ومن ناحية أخرى فإن هذه الطرق تعتبر غير حساسة نسبيا وتحتاج مليجرامات من البروتين النفى كي تعمل بنجاح ،

وبسبب الصعوبات الناشئة في التسلسلات البروتينية في حدود حوالي - 2 حضا أمينيا من أي بيبتيد الذي يمكن سلسلته في تجسرية واحدة ، فأن العديد من الباحثين يقضلون استنساخ الجين من أجسل البروتين ( اذا كان في مقدورهم ذلك ) وعمل سلسلة للد دن أ ، باستخدام الشغرة الوراقية لاستنتاج تسلسل الحصض الأميني للبروتين - وبالرغم من ذلك فانه توجد مشاكل فعلية مع هذه الطريقة ( انظر الشفرة الوراثية وتخليق البروتين ) -

#### PROTEIN STABILITY

ثبات البروتين

تعتبر البروتينات في الصطلحات الكيميائية مواد غير مستقرة تماما : ان من السهل عليها أن تغير طبيعتها ( أي تتحول الى أشكال غير نشطة ) عن طريق الحرارة ، الأحماض ، القلويات ، وعن طريق بعض المواد الكيميائية مثل اليوريا والجوائيدين والتي تعرف بالموامل المشوشية (Chaotropic ، ويحدث الفقد للطبيعة عندما تنطوى السلسلة البرونيتية للأحماض الأمينية عادة الى شكل مسلسل مترابط ، نوعى ، منتشر : ويكون تركيبه الثلاثي الأبعاد المرتب بعناية لسطحه مفقودا ، ومهما كانت وطيقته تنقد معه عادة - وتسبى العوامل المشوشة بذلك لاتها تستنتج عذا التحول التسوش الكامل في البروتينات .

اذا تم اجراء التفاعلات الانزيمية عند درجات حرارة عالية ، او جعلت الاجسام المضادة أكثر استقرارا ، يحيث انها تدوم لفترة طويلة ، فأن ذلك يسر علماء التقنية الحيوية كثيرا ، وعلى ذلك فانه يوجد عمل كثير في محاولة تحسين ثبات البروتين ، ومجالات العمل كالآمي :

استخدام انزيم آخر آكثر استقرارا ، خصوصا من البكتير المحب للحرارة -

زيادة عدم القابلية الداخلية للماه : وغالبا فان الأحماض الأمينية التي تنتهى داخل بروتين مطرى بطريقة سليمة تعتبر من الأحماض الأمينية الصادة للماه ( هميدوووييك ) : وفي حالة انتشار البروتين ، فانها تكون معرضة للماه ، وهي عملية تعتاج الى طاقة ، والتي من أجل عدا السبب يعيل لعدم حدوثها ،

باضافة تفاعلات أخسرى مثبتة : سلسلة كبيرة من التفاعلات الأخسرى بين الأحماض الأمينية تساعد على حمل البروتين في حالت الصحيحة -وتشتمل هذه التفاعلات على روابط الهيدروجين وقنطرات الأيون (أو الملج).

قى جميع الحالات الثلاث الآخيرة ، فإن مهندس البروتين يهدف الى الساقة أو تغيير الأحياض الأمينية لزيادة عند التفاعلات الثبتة في البروتين وهذا يتطلب فهما تفصيليا بتركيب البروتين الثلاثي الأبصاد ، تاك المعلومات التي يعتبر من الصعب جدا الحصول عليها .

يمكن تشبيت البروتين أيضا عن طريق اضافة عوامل متبنة خاصة الى خلاصاتها • والقليل جدا من الانزيمات تباع على أساس انها بروتينات نقية – ومعظمها يكون به العديد من المواد الأخرى في تشكيلها لتنبيتها • وبعض من هذه قد يكون له تأثيرات خطية ، حيث تمد الفترة العمرية من بضم ساعات الى أسابيم •

ان ما بداخل كل منبت يعتمد تماما على الانزيم المختص -

ويعتبر الطي والثبات مهمين إيضا عندها يتم صنع البروتين بواسطة تقنية ال د ن أ المعالج و كثيرا فإن البروتين الذي يصنع عند مستوبات عالية داخل البكتير لايتم صنعه في شكله البدائي ( الطبيعي ) وقد يكون ذلك محتملا لأن ترسيبات البروتين داخل الخلية تكون متسل الجسم الضمين ، أو يحتمل أن تكون كذلك لأن البروتين يخلق أو يعدل بطرق مختلفة في الخلية البكتيرية وحكذا فإن بزما من اجراءات التنقية للمديد من البروتينات المعالجة تشتمل على خطوات تكون جزئيا كاشفة للبروتين ثم تعيد طيه مرة أخرى ، وفي هذه المرة تكون تحت ظروق تسمع له بأن ينطوى بطريقة سليمة ( ويمكن أن يساعد أيضا على التنقية ، عن طريق اختيارية الفض واعادة الطي المنتج المطلوب : البروتينات الملوثة تفسل في الفض أو تفسل في الطي مرة أخرى ، وبذلك يمكن تمييزه من المنتج ) . مطلوبا استخدام عذه الاستراتيجية – بعض البروتينات لايمكن اعادة طبها في بنيتها الأصلية بعجرد ان يتم قضها .

#### PROTOPLASTS

### الخلية بدون جدار

العديد من الخلايا ، تكون محاطة بجدران سميكة صلبة ، والخلايا النبائية والفطرية ومعظم الخلايا البكتيرية لها خـلايا جدارية ، والحلية النبائية الأولية هي تلك الخلية التي نزع منها الجدار ، وتركت الخليـة عارية الا من الغشاء البلازمي الذي يحيط بها ،

و توجد هناك عدة أسباب للحاجة الى ذلك ، لكنها جميعا تشتمل على جلدار الخلية نفسه وفي الغالب فان هربي النبات يرغبون في دهج خلايا نباتين مختلفين تماها واللذين لا يمكن تهجينهما بالطرق العادية والرغم من ان جلدار الخلية ياتي من هذه الطريقة ، وهرة أخرى لأن ادخال الد د ن ا الى الخلايا النباتية أو الخميرة من اجل الهندسة الوراثية بعتبر الهرا في غاية الصعوبة ، والجدار الخلوى أساسا لا يتقبل أيا من الجزيئيات الكبيرة و (ان ادخال ال د ن ا الى البكتيريا يهتبر حالة استثنائية لأن البكتيريا لها آليات لامتصاص ال د ن ا من الوسط الحيط بها ) وعلى البكتيريا لها آليات لامتصاص ال د ن ا من الوسط الحيط بها ) وعلى

ذلك فانه لاستقلال العديد من علم الأنواع من الحلايا يتطلب منك ان تبدا. بالخلايا النباتية الأولية •

وتتولد الخلايا النباتية الأولية للنبات والخبيرة يواسطة تحلل جدر خلاياها بواسطة انزيبات مناسبة ، والتي ستقوم بهضم الكربوهيدات ( النبات ) ، والكيتين ( بالنسبة للخبية ) في جداد الخلية بدون أن تؤثر على دهن وبروتين غشاه الخلية .

ان خلايا الخميرة وبعض النيانات يمكن اعادة توليدها من الخلايا النباتية الأولية ، على اعتبار ان الخلايا لم يتم رجها يشدة أثناء تحولها الى خلايا نباتية أولية في المقام الأولى ، وعلى ذلك فان الخلايا النباتية الأولية التي تم استخدامها مدسميا ، يمكن تحويلها مرة أخرى الى خلايا عادية ، وتفصل هذه الطريقة حيث أن الخلايا النباتية الأولية تعتبر اكثر عرضة للتهمم حتى أنها أكثر عرضة للكسر من الهجوم الفيزيائي أو الكيميائي عن الحسلايا الحيوانية في المستنبت من ولله فانه يعتبر من الصحب استخدامها في عملية تجارية من عمليات التقيية الحيوية ، والخلايا النباتية الأولية يمكن استخدامها بعد ذلك في توليد النباتات كلل ، لذا ، فإن استخدام الخلايا النباتية الأولية لمخلوا العرائيا .

### طرق التنقية : الأحجام الكبيرة PURIFICATION METHODS : LARGE SCALE

أحد الأجزاء الرئيسية لعمليات التصنيع النهائية لمنتج التخير عو عملية التنقية • وتستخدم طرق التنقية للحجوم الكبيرة المادة الطاقية من التخمير الخام أو الخلية المتجانسة ، وعزل المنتج منها بشكل تفئ تساما • وتباع الانزيسات الصناعية غالبا بهانا الشكل متوسط النقاوة كمنتج حجمى ، واذا تطلب الأمر أن يكون المنتج نقيا تماما ، فأنه حيثت يتم اجراء عملية تنقية ثانية ، غالبا تكون في أحجام صغيرة • أن تنقية الخلايا من مستنبت ، تسمى عادة بالحصاد ، وتعتب على طرق مختلفة تماما •

وتوجيد هساك سلميلة من طرق التنقية والتي تعتبر من وخص أسمارها ، حيث استخدام أحجام كبيرة من الواد التي تشتمل على الآتي : الترسيب الملحى : ويضاف الملح بحيث ان مجموعة خاصـة من البروتينات ، تترسب من المحلول ، وعند اضـافة الما الى المادة المترسبة يجعلها تتحلل مرة أخرى "

قصل السائل - السائل : وتسمى ايضا بعملية الفصل دات المرحلتين ، وتستخدم هما الطريقة ، فكرة أن المادة التي يرغب فيها وتتخلل يطريقة جيدة في أحد المذيبات بينها لا تتحلل معظم الشوائب وتخلط المادتان بطريقة خاصة ، وبعد ذلك تنفصلان ( عن طريق السماح الهما بالاستقرار ، بواسطة نظم الترشيح ، أو عن طريق الطرد المركزي الخفيف ) • أن هذه الطريقة تعتبر فاجحة في حالة ما يكون السائلان غير المبنين للامتزاج • ويمكن القيام بهذه العملية عدة مرات ، لتقليل كمية الملوث في طور العينة كل مرة • ويالتسبة للمستحضرات ذات الحجوم الكبيرة ، قانه من الضروري أن تكون المرحلتان رخيصتين ، حيث انه من النادر أن تعاد الدورة بطريقة فعالة • وأحد هذه المواد هو الماه ( حيث النادر أن تعاد الدورة بطريقة فعالة • وأحد هذه المواد هو الماه ( حيث النور ، أو المبترول •

الاستخلاص المائى ذو المرحلتين : وفى هذه الحالة يتم رج البروتين مع خليط ذى أسساس بوليسوى ، الذى يترسب عنه استقراره ، فى طبقتين متميزتين ( جليكول البوليثيلين PEG ، والملح هو الذى يقـوم بهذه الحيلة ، على سبيل المثال ) ، وترتب الظروف بحيث ينتهى المنتج الى طبقة واحدة ومعظم الملوثات فى الطبقة الأخرى .

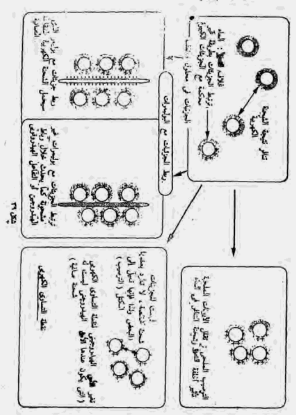
ترسيب البوليمر : بعض البوليمرات وخصوصا الجليكول بوليثيلين يمكن أن ترتبط مع البروتينات بطريقة معتدلة وتجعلها تترسب بطريقة منسحمة .

تغير الطبيعة بالتسخين : وتعتبر حسده الطريقة بسبيطة وقعالة اذا كان البروتين الذي يسخن ثابتا ( ثابتا بالحرارة ) : ويسخن الخليط تماما ، ومعظم البروتين يغير طبيعته ، وبذلك يتختر ويرسب خارج المحلول والبروتين الثابت للحرارة يظل ذائب ، وحده الطريقة تعمل مع بعض البروتينات فقط ، ويمكن استخدامها أيضها في بعض الظروف لفصل البروتينات من المنتجات غير البروتينية (مثل المواد الناشئة عن الإيض) .

عمليات فصل النقاط المتساوية الكهربية: تعتبر معظم البروتينات غير دائية تماما عند PH معين ( نقطة تساويها الكهربية أو PK ) ، ولذا أضيف الحيض أو القلوى حتى تكون درجة الحيضية للمحلول عند نقطة التساوى الكهربي هذه ، حيثك فان هذه البروتينات ستترسب وباضافة الماء مرة أخرى ، فانه عادة يهيد تخليل المرسب -

### انظر أيضا الحصاد ص : ٢١٢ ، طرق التنقية ذات الحجم الصغير ص : ٣٣٣ .

انظر الرسم رقم : ٣٩ ٠



# طرق التنقية: الأحجام الصغيرة

#### PURIFICATION METHODS: SMALL SCALE

ولما كانت معظم منتجات التقية الحيوية يجب أن تكون نقية تماما ،

من أجل استخدامها كعقافير ، أو لانتاج الكيماويات اللقيقة ، فأن طرق
التنقية البسيطة نسبيا التي تعزلها من المستنبت ذى الحجم الكبير لا تعتبر
مناسبة بدرجة كافية ، وعلى ذلك تتطلب خطرة أخرى من عملية التنقية ،
ويوجد الحديد من مشل حده الطرق ، لكن القليل منها الذي يستخدم
بطريقة تجارية ، وتعتبر معظمها طرقا كروماتوجرافية ، وفي هذه الحالة
يدر الخليط من خلال أنبوبة والتي تعلا ببعض المواد والتي سيلتصق بها
بعض المكونات في الخليط ولا تلتصق بها المكونات الأخرى ، ولا يهم فيما أذا
بعض المكونات في الخليط ولا تلتصق بها المكونات الأخرى ، ولا يهم فيما أذا
كان المنتج الذي ترغبه يكون ملتصقا أم لا ، على أساس أن الملوثات ستقوم

الانجفاب الكروماتوجسرافي ( انظر التحليل الكروماتوجسرافي الاتجفابي ص : ١٦ ) ،

ترشيح الجل : وهذه عنى الطريقة الكروماتوجرافية التي تنفصل فيها الجزيئات عن طريق الحجم · ﴿ أقطار الجزيئات ﴾ -

المتبادل الأيونى : وعذه الطريقة تفصل الجزيئات تبما لشحنتها . حيث ان شحنة الجزىء تعتمد على الـ PH ، وبالاتحاد بين PH المتغير والتبادل الايوني الكروماتوجرافي ، يمكن تعقيق فاعلية كبيرة في تنقية البروتينات .

الكروماتوجرافية الهيدروفوبية ؛ وصدا النوع من الكروماتوجرافية يستخدم المجذابا مختلف والذي يكون لدى البجزيئات المختلفة من أجل المواد الهيدروفوبية ، أي بالنسسبة الى المواد التي تعتبر كارهة للماء مثل اللمائن ( في مقابل المواد المحبة للماء مثل الورق ) ، والأوجه الشائد ... في جميع طرق الفصل الكروماتوجرافي هي FPLC و HPLC , والتي رفعت ينسب معينة من الأدوات المعلية الى طرق انتاجية في بعض المالات ، و و HPLC ... وهي كروماتوجرافية السائل ذي الضغط المرتفع ... تقوم بضغ الخليط خلال العمود الكروماتوجراني عند ضغط عال جدا ، لضدان فصل دقيق تماما في فترة وجيزة : و FPLC-M كروماتوجرافية السائل ذي البروتين السريع ـ وهي تقنية أكثر تخصصا أغصل البروتينات ، وذلك يسبب أن المنتجات التقني حيوية تعتبر بروتينات قد وجدت لها سبيلا في الاستخدام \* والضغط المستخدم في FPLC يعتبر أقل بكثير عنه في خالة ال HPLC ، وعلى ذلك يكون الجهاز المستخدم رخيصا بدرجة محسوسة \*

انظر أيضًا التحليل الكروماتوجراني اللوتي ص: ١١٥٠ -

ويعتبر هذا الموضيوع من المجالات النامية السريعة جدا للجهد البيولوجي ، جزئيا لأنه يقدم البديل لبرامج القصل الكاملة التي تستخدم في الأدوية المطلوب اكتشافها ، وجزئيا لأن التصميم يتم من خلال الكمبيوتر وينتج صورا ملونة ، أن التقيية الإساسية تتم من خسلال عمل نمرذج للتركيب الجزيئي لهدف من الدواء ، ثم تصميم جزيء دوائي يناسبه ، وهذا يأتي خلافا للطرق البديلة التي يتم من خلالها نحصل عدد كبير من المركبات من أجل النشاط الدول ، واختيار الدواء الذي يعطى احتمالا المخطل بالنجاح ، ثم اجراء قرعة من مجبوعة متغيرات واختيار الدواء الاكر المناسب ،

ويشتهل تصديم الدواه المنطقي على معرفة التركيب الكيد الله المدواه المستهدف ، الذي يعنى يطريقة ثابتة تقريبا معرفة تركيب البروتين والتركيبات البروتينية تعتبر شيئا يصعب الحصول عليه : بينما يعتبر الحصول على تسلسل الحصل الأحيض الأميني للبروتين سهلا ، اذا أمكن تنقيته ، في حين أن تحديد الطريقة التي تنطوى عليها السلسلة البيبتيدية في الغراغ يعتبر امرا صعبا ، ويشتمل اكتشاف البروتين عادة على استنساخ الجينات من البروتينات التي سترتبط بها الأدوية ، وجعلها بكميات كبرة في نظام التعديل ويجب أن يتبلر البروتين بعد ذلك يصبر استنتاج في نظام التعديل ويجب أن يتبلر البروتين بعد ذلك يصبر استنتاج تركيب البلورات باستخدام الشعة اكس ، وتعتبر عدة من العمليسات الطويلة والصعبة ، والعملية الفعالة والأكثر سرعة هي استنتاج تركيب البروتين من تسلسل الجن، بالرغم من أن عدًا ليس متاحا حتى الآن ، الادادا كنت ماما بالفعل بالكثير عنه أو البروتين القريب ،

وتوجد مناك سلسلة من التقنيات الأخرى لتوجيه البحث من أجل العقاقير الجديدة ، مثل دراسات رباط المتقبل

أنظر أيضب الكيمياء الحسابية ص : ١٢٣ , تبدير البروتين ص : ٣٢٤ ، فصل رباط المتقبل ص : ٣٣٦ . وتعتبر هذه احدى الطرق ذات الأسساس التقنى الحيوى لاكتشاف المفاقير التقليدية (الكيميائية) • وتعتمد هذه الطريقة على حقيقة أن العديد من الأدوية تتأثر بالارتباط ببروتينات معينة ( متقبلات ) خارج أو داخل الحلايا : وهذه البروتينات ترتبط عادة بهرمونات أو خلايا أخرى ، وتتحكم في سلوك الخلية ، بالرغم من انها قد تكون انزيمات أو عناصر انشائية للخلية • الا أن العواء يتداخل مع الدور الطبيعي للبروتين •

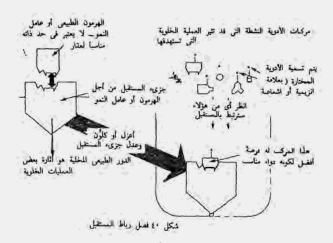
ولايجاد عقار يكون له تأثير ممن على الحلية الو الحيوان , ينطوى على تعريض الخلية أو الحيوان الى العقار ، وبعد ذلك يجرى البحث عن التأثير الأكثر مراوغة · وتعزل اختيارات رباط المتقبل البروتين المتقبل ، وتلك وبعد ذلك تبحث عن المواد الكيميائية التى تلتصق بهذا المتقبل · وتلك المواد التى تلتصق قد لا تكون العقاقير المناسبة ، لكن المواد التى لا تلتصق تكون بالتأكيد عى ليست المطلوبة ، وبذلك تكون قد قربت المجال ·

ان المشاكل تعتبر مشكلتين : أولا ، يجب أن تعرف ما عو المتقبل المناسب \* ( وفي الواقع ، فائه بالنسبة الى العقائير العديدة قد لايكون هناك أي متقبل والذي يكون خاصا بطريقة كافية ، أو متبركزا على خلايا قليلة بدرجة كافية ، وتعانى العقاقير المضادة للسرطان من مشكلة أن الخلايا السرطانية لاتكون لها في الغالب بروتينات وحيدة يستطيع الدوا، أن يجعلها عدقا له ) ،

انظر الرسم رقم : ١٠٠٠

اتانيا: وحتى بالرغم من انك قد حددته ، فانه يوجد عادة عدة الاف من الجزيئيات لكل خليسة ، وعلى ذلك فانت مضطر الى تشغيسل عدة كيلوجرامات من الفار ، لكى تحصل على مليجرامات قليلة من المقبل ، وعلى ذلك فان المتقبلات يتم عزلها غالبا من خطوط الخلية المستنسخة ، وعلى ذلك عن الجينات المستنسخة ، والتي تم اختيارها لتصاملها بطريقة مقبطة ، أو من الجينات المستنسخة التي تعمل المتقبلات في الخمية أو الخلايا التديية ،

وتوجد عناك عدة شركات عاملة في استخدام فصل المتقبل والتي تشتمل على معظم شركات العقاقير الرئيسية ، وعدة شركات صغيرة مثل. خركات بروتس وريسبتورتك ، اللتين تكوسان جهودهما من آجل تصميم



الدواء المنطقى والشركة الاكثر ابعة وفخامة هى شركة افيماكس ، وهى الشركة التي تطور طرقا كينيسائية من أجسل ترسيب أعداد ضخة من البيبتيدان وقليلات التنوى على الرقائق السنيليكوئية الصفيرة واستخدامها في فصل هذه البيبتيدان والمركبات الأخرى من أجل قدرتها على الارتباط بالمتقيلات .

### تقنية الدن اللطعم

#### RECOMBINANT DNA TECHNOLOGYZ

هــذا هو الاســم الجــامع لكل التقنيـات التي جعلت من الازدهار الحديث ، للتقنية الحيوية أموا مكنا • وتسمى هذه التقنية أيضا ، هندسة الجزى، الحيوى ، خصوصا في قرنســا (ingenieur biomoleculaire) . وتسمح تقتیات الد د ن ا المعالج لعالم التقنیة الحیویة ، بان یعزل ویکبر ، جینا واحدا من کل الجینات ، الموجودة فی گائن عضوی ، وغل ذلك یمکن دراسة هذا الجین ، وتغییره وادخاله فی کائن عضوی آخر ، ویمرف هذا الأسلوب أیضا باستنساخ الجین ( لانك كنتج مجسوعة كاملة من الجینات المتطابقة ) ، ویسمی الناتج أحیانا باستنساخ الجین ، او ببساطة ، الاستنساخ ، ویطلق علی الکائن العضوی الذی یتم استخدامه بواسطة اسالیب ال د ن ا المعالج ، بالکائن العضوی المشتمل وراثیا (GMO) .

وتشتمل استخدامات تقنية الـ د ن أ المعالج على المجالات الآنية :

★★ تحديد وتسخيص الجينات: وتشتبل هذه الطريقة على العجاد المستنبت الذي يحتوى على العجن المطلوب ويتم ذلك باستخدام الطوق الكيمياحيوية ، أزيادة الطاقة من أجل تعييز ، خين من آخر ، والذي قد يكون في دروة تسلسل الدن أ (انظير تسلسل الدن ارقس : ١٠) ...

﴿ ﴿ الأسلوب الشابه هو المستنبث الثانوى : وفي عده الطريقة يتم أخذ ، مستنبت جيني كبير ، وتجزيئه الى قطع صخيرة ، ويتم عمل مستنبت جديد من كل قطعة ، وهذا يعني ان ما كان في الأصل ، قطعة كبيرة من الددن أ ، أصبح الآن قطعا صغيرة ، قطعا أكثر ملاحة ، ويتم ذلك غالبا عندما تؤخذ قطعة كبيرة من الددن أ ويوضع فوقها العديد من الجينات ، ثم يتم فصل الجينات بأن يوضع كل تجين في مستنبت .

المجاهر المحدد المجينات الموسيقيل هذا الاسلوب على احسلال ، أى شيء من قاعدة واحدة الى كناة كاملة من الجين ، سع د ين ا آخــــر ... باستخدام الجينات المتحولة الموجهة الموقع .

 ★★ وضيح الجينات في كائن عضوي آخر أ وفي بعض الحالات قد يكون عذا غير ضروري ، يقدر ما تكون العلومات عن الجين هي الطلوبة و ومع ذلك ، فأنه بالنسبة لعالم التقنية الحيوية ، يعتبر وضع الجين أمرا مهما ، وعلى ذلك ، يوضع الجبن ، في كائن عضوى آخــــر ، باستخدام احدى الطرق الآتية :

transfection, transduction, transformation, biolostics, electroporation, or microinjection.

انظر أيضا الموضوعات التالية : biolistics الحقن الحيوى

ص : electroporation ، ٦٤ الدمج الكهربي ص : ١٥٥٠

homologous recombination التمشيج المثلي ص: ٢١٦ -

per : سلسلة تفاعل البوليماراز ص : ۲۹۸ ·

site-directed mutagenesis : الجينات الطافرة الموجهة الموقع رقسم : ٣٦١ -

- transfection : النقل بالعدوى رقم : ٣٨٥ -

### الدن أ المطعم: القطع والعدد

RECOMBINATION DNA: BITS AND KITS

توجد مثاك عدة أجزار من تقنية استنساع ال ( دَنَ أ ) ، يشــــار اليها عافة ، دون أن تقرن بشرح اضافى • والانزينات والكواشف التى تتحدث غنها كثيراً هى :

المكتب / الرابط: هذه هي قليلات التنوي القصيرة ، والتي تستخدم في وصل جزيئيات الـ ( د ن أ ) المستنة ببعضها البعض • ولكي يتم هذا الوصل فعلا، فإنها تكون بحاجة الى انزيم الربط •

★★ انزيم بوليبر الـ ( د ن ۱ ) : وحسو الانزيم الذي يصنع ال ( د ن ۱ ) . وحسو الانزيم الذي يصنع ال ( د ن ۱ ) . ولكي يقوم بهذا العمل ، فانه يجب أن يكون لديه جزي . ال ( د ن ۱ ) لكي ينسبغ منه ( النموذج ) ، وجزي ( د ن ۱ ) قصير لكي ين يبدأ به ( البادي م) ثم يقوم بعد ذلك باضافة القواعد الى البادي ، و يستجول في نسخ النموذج الى أن يصل إلى النماية ،

★★ انزیم الربط ( د ن ا ) : واحبانا أیضا ، انزیم الربط (t4 DNA) . ویقوم خذا الانزیم بربط جزیئین من جزیئیات ( د ن ا ا) المضاعفة الازدواجیة مع بعضهما لکی بصنعا جزیئا طویلا واحدا .

★★ : وهو نبط من انساط الزيم البوليسر (دن ۱) ·

★★ المثنيلية : وصف عن العملية ( ومرة اخرى نتم بواسطة الزرعات معينة ، الميثنيلات ) التى تضبح مجبوعات الميثيل على قواعد معينة فوق ( د ن أ ) \* ان وجود هذه المجبوعات الميثيلية ، يمكن ان يوفف بعض افزيعات التقييد التي تشن الحرب عند هذا الموقع \*

★ ★ انریسات التقیید: وهی الانریسات التی تهاجم خیط ( د ن آ ) المزدوج ، عند تسلسلات قاعدیة معلومة تماما · وفی اماکن اخری غیر محددة ایضا · وعلی ذلك ، فانهسا تقطع ال ( د ن آ ) المكلون ال قطع قلیلة فقط · والمكان الذی یتم فیه القطع ، یسمی بعوقع التقیید ، واغریطة التی تجمع كل هذه المواقع ، فی أحد المستنبتات ، تسمی بخریطة التقیید ·

★★ الانزيمات الناسخة العكسية : هي انزيمات تصنع ال (د ن أ)، لكنها تستخدم النسوذج ( د ن أ ) ، لكي تقسوم بالنسخ ، وليس ال ( د ن أ ) \*

★ ★ انزیم بولیس ( ر ن ۱ ) ویوجد من هذه الأنواع العدید نی کل مکان ، وخصوصا انزیم بولیس ( SP4 RNA) ، وتستخدم هذه الانزیسات ، فی صنع نسخة ( ر ن ۱ ) من ( د ن ۱ ) ، وهی تحساج ال نموذج ، ولا تحتاج ال بادی .

انزیم بولیسر (Taq) : انزیم بولیسر (دن ۱) آخسر چسنے من الکاسب الحراری (thermus acquaticus) ، ومن انزیم یکون ثابتا عندما تصل درجة الحرارة الی ۹۰ درجة مثویة ۰

ويوجد العديد من ه العدد ، في الأسواق ، مجموعات من الكواشف، الانريبات ، والد دن ا ، وحتى الكائنات العضوية أيضا التي تم تطويرها في عبوات والتي تعمل سويا لتحضير عينات المسترى ، ومن بينها تلك المتشرة كثيرا ، وهي عبوات العدد ( والتي تستخلم في استنبات البكتيريا اللاقمة ) ، النسخ عن طريق انابيب الاختيار ، وعدد النسخ ( التي تؤدي عملية النسخ والنقسل في انبوية الاختيار ) ، السدد المستخدمة من

أجل الجينات المتحولة الموجهة الموقع ، العادد المستخاصة من آجل تسمية ال د ن ا مع النشاط الاشساعي · الفللورية ، أو التسسية الكيميائية ، وهكذا ·

وهناك اتجاه فكرى يقول بأن هناك العديد من العدد ، في محيط البيولوجيا البجزيئية ، قد تم توجيهها الى لعبة ، وضع العدد المناسببة وتلقى النتائج : وعند القيام بقلك ، سواه في وجود العدد ، قان الكاتب يرى ان العدد ، لها المجال الكبير الذي تستخدم من أجله ، وذلك للسماح للمجالم ، بأن يركز على اجراء التجارب الخلاقة ، قضلا عن اللجوء الى صنع جميع الكواشف التي يعتاج اليها ،

#### REGULATION

تنظيم

يشكو بعض رجال التفنية الحيوية أحيانا ، من أن الصناعة قد التقلت بالتنظيمات الكثيرة ، لكن الواقع العبلى ، يوضع انها ليست متخمة بالتنظيمات ، مثل العديد من الصناعات الأخرى ، وخصوصا تلك الصناعات التى تعتمد على تقنيات جديدة نسبيا ، والعديد من أشكال التنظيم في مجال التقنية الحيوية ، قد تمت تعطيتها في عذا الكتاب ،

★★ حقوق الاختراع والملكية الغكرية ٠

★★ أمان الكائنات العضوية الدقيقة ، والتركيبات المورثة
 منسسيا ·

★★ أمان الكاثنات العضوية المورثة صناسيا ، والمزمع توزيعها الى العارجي .

انظر أيضًا التصنيف الآمن للكائنات العضوية المجهرية ص: ٢٦٥ -

يراءات الاختراع ص: ٢٩٥٠

تنظيم التصريع بتداول الكائن العضوى ص : ٣٤٢ -

# تنظيم التصريح بتداول الكائن العضوى REGULATION OF ORGANISM RELEASE

ان التنظيمات الخاصة ، بالتصريع المتأنى لتعداول الكانسات العضوية ، وخصوصا تلك الكائنات العضوية المستخلة وزائيا ، تتموع تنه عا كمرا · والولايات المنحدة لديها مجموعة مستقلة تماما من التنظيمات التي تراقبها وكالة حساية البيئة (EPA) ، بينما تتفاوت التنظيمات الاوربية تفاوتا كبيرا ، بلما من تلك التنظيمات الاكتر تقييدا (الدنمارك) ، الى التنظيمات الأكثر تحررا ( ايطالب اواليونان ) \* وطبقا للمقاييس الأم يكية - فائه قد تم بحلول عام ١٩٨٩ ، ان كان مناك ١٤٠ تصريحا مناتبيا لاجراء التجارب في الولايات المتحدة ، وحوالي نصف هذا الرقم في اوريا . واعطاء التصاريح المتأنية لاجراء التجارب في الولايات المتحدة . يخضع لجدل ونقاش موسع من الجمهور بخصوص أمان عده التجارب، وفي أوربا ، حيث يكون وصول الجمهور الى البيانات الخاصة أمرا صعبا ، فان القواتين ، مشل قانون حساية البيئة البريطاني ، يسمح للجمهور بالوصول الى البيانات الخاصة ، التي تعني بالتصريح المتاني لاجـــــرا، التجارب الفعالة ، بأن تسمح لهم بنفس المستوى بالمساركة الجماهيرية التي تتم في الولايات المتحدة ، والتي نقلتها الخبرة الأمريكية الى البلدان الأوربية - وبحلول عام ١٩٩٢ ، فإن كل الدول الأوربية ، ستخضع الى الالتزام بتوجيهات القانون ٩١/ ٢٢٠.، والخاص بمراقبة ، والاعلام عن التصريح المتأنى :

### السلطات التنظيمية ( الولايات المتحدة ) REGULATORY AUTHORITIES (US)

توجد في الولايات المتحدة ، هيئات تنظيمية متعددة ، والتي نكرز ههمتها هراقبة صناعية التقنية الحيوية ، وتعتبر من الأهور العامة ، فأن شروط عده الهيئات بالنسبة لأمان وكفاية منتجات التقنية الحيوية شروط صسارمة ، وعلى ذلك تهدف جميع شركات التقنية الحيوية ، الوقاء بمتطلبات الولايات المتحدة التنظيمية ، على قرض ان الولايات المتحددة تعتبر السوق الكبيرة والوحيدة لهذه المنتجات ، والتي يصحب أيضا اللخول والتنافس فيها من الخارج ،

#### وهذه هي بعض الوكالات التنظيمية المهمة :

★★★ مجلس سياسات التقنية الحيوية القومى (NBPB) ... ويوفر لجناة علمية استشارية ، لوزارة الصحة والخدمات الانسانية ، لمناقشة المسائل العلمية المترتبة على تنظيم التقنية الحيوية ...

★★★ مكتب الرئيس للعلوم والسياسة التكنولوجية (OSTP) اللذي حل محل لجنة تنسيق علوم التقنية الحيوية (BSCC) و وله نعوذ كبير في تقييم الأسس العلمية لتنظيم التقنية الحيوية ، ويسدى المصح الى الحكوية الفيدرالية بالثنائج التنظيمية · وتتداخل لجنة احالة الدعوى ومجموع الأعضاء بقاعلية مع (NBPB)

♦ ★ ﴿ ادارة الأغذية والعقاقير (FDA) وتقوم بسراقبة وتنظيم كافة العقاقين الطبية والأجهزة ، والأغذية الجديدة ومستحضرات التجبيل، للتأكيد بأنها بحالة جيدة ، وغير مؤذية لمسحة الإنسان ، وهي وكالة مستقلة ، وهي الوكالة التنظيمية الرئيسية ، والتي يجب على أية شركة أن تأخذ موافقتها قبل البه في صنع عقار جديد ، أو جاز طبي قبل تداوله في الأسواق ، ويصغة عامة ، فأن تنظيمات (FDA) ، قد افسحت تداوله في الأسواق ، ويصغة عامة ، فأن تنظيمات (FDA) ، قد افسحت تسييل على منتجات التقنية الحيوية ، وعلى ذلك فأن كل المدول ترغب في أن تتأكد من أن عملياتها ومنتجاتها تضائي مع متطلبات (FDA) التنظيمية وتنسل تنظيمات ال FDA فمالية المقار ، ومن ألم كيفية أجراه التجارب عليه ، وكيفية تصنيمه ( انظر GLP/GMB رقم : ١٢٨ ) ، والصيغة الكينيائية التي استنبط بها العقار ، ومن الملاحظ أنه منذ والمسيغة الكينيائية التي استنبط بها العقار أو المادة المضافة الى الغذاء يعتبر عام مسئولية المتج ، وإن (FDA) ليست مسئولة عن أثبات أن العقار أو المنات أن العقار أو المنات ان العقار المنات النات ان العقار المنات النات النات النات المنات الم

★★★ وكالة حماية البيئة (BPA) : وهي المستولة عن ثاثير التصريح المثاني لتجارب الكائنات العضوية على البيئة •

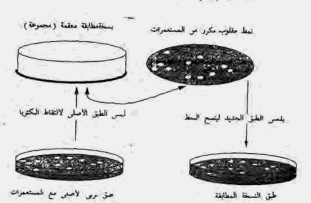
★★★ ادارة تمويل الرعاية الصحية : ان تطوير عقسار حيوى .
 يعتبر مكلفا ومضيعا للوقت ، وعدد المرضى الذين سوف يستفيدون من هذا

العقار ، يعتبر عادة عددا قليلا بالقارنة بالعقاتير التقليدية العديد و وادارة الرعاية الصحبة والتنويل لها دور بارز وفعسال في هذا المجال (HVFA) ، حيث تقوم يتحديد السعر المتاسسب للعقار الجديد ، وفيها اذا كانت الشركة التي ستقوم يتصنيع هذا القعار ، سوف تعلى تكاليف استثباراتها أم لا ، وهل تستطيع أن توفر المال اللازم للابحث المستقبلية ، وقد أثر هما على العقاقير الحيوية بوجه خاص : انزيم الاستربتوكين ، وقد استحدث ليكون دواه لتعجيسل التجلط ، وتكلف الجرعة منه ١٨٦١ دولارا ، وعتار ((PA) ) . البديل الووث هندسيا والتي قالت عنه بعض المدرسات انه ، آكثر فاعليسة ، تكلف الجرعة منسه مثل معظم العقاقير الحيوية – وفي الواقع ، فان معظسم الأدوية – تعتبر مرجهة إلى المسنين ، والمذين تشمل العديد منهم مظلم الفيدية ، ونامج الرعاية الطبية الفيدوالي ( والذي يرعي ٢٤ طيون حالة ، مسن ومقعد ) داخسل الولايات المتحدة ،

#### REPLICA PLATE

### طبق النسخة الطابقة

وهذا هو الاسلوب البسيط ، لنسخ واختيار البكتيريا ، عدد من البكتيريا ، عدد من البكتيريا يتم انساؤه على طبق برتى ، الفرشة ( طبقية من اللباد التقليدي المعقمة ) توضع بعناية فوق الطبق ، وعندما ترقع ، فان بعض البكتيريا يعض البكتيريا ، عدا الطبق الثانى ، يحمل حينتذ تسمحة مطابقة من الكائنات العضموية التى كانت موجودة على الطبق الأول ، ويكون طبق النسخة الآن حاضنا ، ويتم اختبار البكتيريا التى فوقه اختبارات تعميرية من أجل بعض الخصائص ، وتلك العينات التى جاحت بنتائج طبية ينم تحديدها ، والمجموعة المناظرة لها فى الطبق الأصلى يمكن تحديدها ، لأنها تقم على نفس المكان الموجودة فيه بالطبق الثانى ،



شكل الاطبق النسحة المطابغة

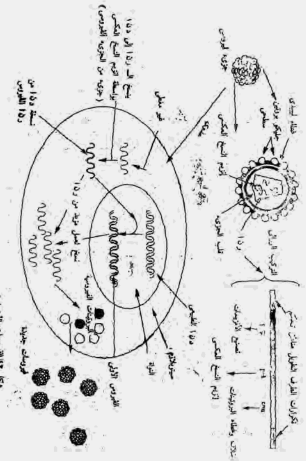
والأساليب القريبة من هذه الطريقة ، هما طريقتا الصغيحة المدنية المرفوعة ومستعمرة النشاف ، وفي عده الحالات ، تكون الفرشة من الفشاء المرشح المخاص ، والذي يوضع فوق الطبق ، وبعسد ان تلتصق بعض الكائنات العضوية الدقيقة بالغشاء ، يتم اذالته ويتم التعامل معه يكسر الخلايا واطلاق ال ( د ن آ ) والبروتينات المتى كانت بداخلها ، وتقوم الاختبادات الكيمياحيوية الخاصة باكتشاف ، فيما اذا كان ال ( د ن آ ) ، أو البروتين الذي نبحث عنه موجودا بينهما ، ومرة آخرى يتم اكتشاف البكتيريا أو البكتيريا أو اللجينات أو الجينات ، في طريق مواضعها الأولى في الطبق الأصلى .

#### RETROVIRUSES

### الفيروسات الارتجاعية

الغیروسات الارتجاعیة ، هی تلك الفیروسیان التی تنسخ جینامههٔ ( ر ن 1 ) فوق الـ ( د ن 1 ) ، كجــز. من دورة حیاتها · وفی العادة پشم يعـــ ذلك ادخال ( د ن أ ) ، داخل ال ( د ن أ ) لخليتهــ الحاصـــة ( المضـيفة ) وتستطيع ان تظل هناك ، طوال الانفسامات العديدة للخلية ، كفيروس أمامى ، الى أن تصلها اشارة تنبيهية ، لأن تنسخ على ( ر ن ٢ ) ، رعلى ذلك تتحول بروتينا فيروسيا ، وتقوم بصتع العديد من الفيروسات ، والشي، الوحيـــــــ الذي يعيز الفيروس الأولى (Provirus) ، عن أي ( د ن ا ) آخر في الخلية ، عو تسلسلها القاعدي .

انظر الرسم المقابل



هكا ١٤ الفيروسات الارتبجامية

والفيروسات الارتجاعية جديرة بالأصية للتقنية الحيوية لسببين :
العديد من الفيروسات الارتجاعية لها أهمية طبية • ويعتبر فيروس الايدز
(HIV) فيروسا ارتجاعيا ، مثل العديد من الفيروسات الآخرى المرجهة
للجهاز المناعي ، عائلة (HTV) ، وبعض الفيروسات التي قد تسبب
السرطان ، في النماذج المحلية ( الفيروسات الارتجاعية للوزم الجيني ) وعلى ذلك ، فان دواسة احيائية الفيروسات الارتجاعية ، تعتبر مهمة للوصول
للعلاج والشفاء من الايدز -

وقد استفات أيضا قابلية الفيروسات الارتجاعية على اصابة احدى الخلايا ، ثم ادخال نسخ ال ( د ن أ ) الخاصة بها الى داخل كروموزومات هذه الخلايا ، ثم ادخال نسخ متجهات ال ( د ن أ ) الاستنساخية ، والتي تستطيع أن تجعل ال ( د ن أ ) الغريبة تنضج بطريقة فسالة ، في كروموزومات الخلايا الثديية ، وقل استغلت عده الخاصية في نقبل العدى المخلايا التديية ، وخلق جيئات عابرة حيوائية ، عن طريق اصابة خسلايا الورم السرطاني الجنيني (EC) بواسطة متجهات الفيروس الارتجاعي ، ويجب أن يكون لدى عده المتجهات جزء فقط عن ال ( د ن أ ) الفيروسي داخلها ، والا فانها قد تنتج الفيروس المعدى تماما ، وعلى هذا الأساس ، فان الفيروس الارتجاعي ذا الأساس المتجه ، تكون لديه تلك الجينات التي تكون مطلوبة لادخال ال ( د ن أ ) الى الكروموزومات ، وليس شيئا آخر ،

ويتطلب أحيانا ان المتجه المهندس وراثيا ، تجرى الاصابة به فى الخلية مع فيروس مساعد ، والذى يقدم بعض الوظائف الوراثيـــة الضرورية ، ولكنه ليس هو نفسه الذى يدخل الى الخلايا -

والفيروسات الارتجاعية ، هي سلسلة معينة من احدى طوائف العناصر الجينية التي المناصر الجينية التي المبنسية التي تسمى ( بالناقلات الارتجاعية ) ، تلك المبنسر الجينية التي تستطيع ان تنسيخ نفسها ، في أماكن جدينة داخسل المادة الوراثيبة (genome) ، من خسائل ( ر ن أ ) وسيط - والعديد من العناصر الجينية التي تعتبر ذات قيمة لرجال الوراثة النباتية ، هي الناقلات الارتجاعية : وتستخدم هذه الفيروسات في نقل الجينسات داخسل الكروموزومات النباتية ، أو لاحداث تغيرات احيائية مختارة داخل النبات .

انظر أيضا الايدز ص : ٢٢ ، الكمير ص : ١٠٧ ، الحيوانات العابرة للجنن : التطبيق ص : ٣٨٥ ·

انظر الرسم : ٤٢ \*

الورائة العكسية ، حى نوع من التحليل الجينى ، والتى تبدأ بقطعة من الد د ن أ ، وتقوم بفحص ما عى بصدده ، وعلى العكس ، من الوراثة العادية ، ( الوراثة الأمامية ) ، فانها تبدأ بالنمط الظاهرى - تيف يباو الكائن العضوى - وتستمر فى فحص البناء الجينى ، حتى تصل فى النهاية الى التشغير عن ال د ن أ نفسه ،

وهذه الأعسال المهسة الاستنساخ الجن ، مثل عزل وتشخيص الانسجة الكيسية الجين ، غالبا ما يطلق عليها بالوراثة العكسية : وبالرغم من أن هذه الطرق تقوم على الاستغلال الكامل لتقنيسات الدن ا المعالج ، فاتها لا تزال تبدأ ينبط ظاهرى مرضود (المرض) ، وتعمل دائما من خلال تقنيات جينية مفصلة ، الى ان قصل الى التفسير الجيني لما يجرى حدوثه ، وقد استخدمت الوراثة العكسية على سبيل المثال ، في قهم البناء الجيني السلسلة من الفيروسسات ، متضمنة فيروس الايدز ، وبالنسبة الى هذا الفيروس ، فان تركيب ال دن الله معروف تفصيلا : لكن العمل الذي يقوم به لا يزال مجهولا ، ومن ثم ، فان التغيرات الاحسائية قد اكتشفت أو صنعت بالنسبة للدن أ ، وأسبع تأثيرها على النبط المفي معروفا ، وبهذه الطريقة ، فان وظيفة هذه القطع الجينية ، يتم التعامل معرسا ،

# طور العفازات العضوية المنعكسة

#### REVERSED PHASE BIOCATALYSIS

بعض الانزيبات ، تعمل على الفاعلات أو المنتجات التى تكون معظمها أو تقريبه كلها غير قابلة للذوبان في المه • والبعض الآخر يعمل باستخدام المه كركيزة ، ومن المهيد أن تتم ازالة المه من التفاعل لجمله يجرى في الاتجاء العكسي • وفي كلتا الحالتين فانه من المهيد ، أن تجموى تفاعلا الزيميا ، في مذيب آخر بخلاف المه •

ويقدم طور الحفز العضوى، والسوائل الاكتر حساسية ، طرقا للقيام بهذا العمل ( انظر طور الحفز العضوى ص : ٢٩٢ ، والسوائل الانزيميه والفائقة الحساسية ص : ٣٧٥ ) ، ولكن الطريقة البديلة التي لاتعنبر راديكالية ، هى طور الحفز العضوى المتعكس ، وتسمى أيضا الحفازات المضوية ثنائية الطور (biphasic biocatalysis) ، والتي يتحلل فيها الانزيم الى قطرات ميكروسكوبية من الماء ، يكون معلقا في مذيب عضوى ، يكون محتويا على ركيزة الانزيمية من يكون محتويا على ركيزة الانزيمية من المذيب في كميات ضعيلة جدا ، وبعد ان يؤثر عليها الانزيم تعود مرة اخرى متدججة الى المذيب ، وحيث ان القطرات ضئيلة جدا ، فان معدل الاندماج يكون سريعا جدا ، وعلى ذلك يتقدم الثفاعل بمعدل مناسب -

والتغير في عده العبلية هو باستعبال دعامة صلبة لحبل الانزيم في محلول عضوى كامل وهذه الدعامة الصلبة لها طبقة جزيء احادي من الماه ، تمتز على سطحها : ويلتصبق الانزيم بها ، ويتجدد في الحال ( وعلى ذلك يكون من السهل التخلص منه كبره من المادة الصلبة الرقيقة، يمجرد ان يتم التفاعل ) ، ويتم تنشيطها بلماء ، وتثبيتها عن طريق. التجبيد \* والمواد العضوية مثل السيليكا أو السيلايت ، يتم استخدادها عادة ،

ومن مميزات هذه النظم ، انك لاتحتاج الى ازالة الماء من الانريم تماما ، قبل التفاعل ( وتحتاج عملية الحفز العضوى الى ازالة الماء تماما من الانزيم ، لكى تعمل بطريقة جيدة ) ، وعلى ذلك يصحبح من السهل تشغيلها .

قطعة التحديد متعددة الأشكال

RFLP

(RFLP) تمثل الحروف الأولى قطعة التقييد متعددة الانسكال ، وحدًا المسطلح شنائع الاستعمال ، في سلسلة من تطبيقات تقديدة ال ( د ن ا ) في مجال الورائة ، ومن تعلق الله الأورائة ، ومن تعلق الله الأورائة ، ومن تعلق الأأكان ال ( د ن ا ) ) له من شخص لاخر ، وفي لانتعاق المؤطّق فيها الأأكان ال ( د ن ا ) له وظيفة ام لا ، أو قيما الأأكان هذا الفتر عليا أن المصطلح والبح فقط ، وذلك لهل خلال استقلال ، الزيمات القطع الخاصة المتقلل ، المتقلل به المتقلل المتقل

وقد وجدت هذه الطريقة (RFLP) مجالا واستعالها ، حيث استخدمت كجيئات علامية ، في مجال دراسة الجيئات .
انظر الرسم رقم : ٤٣ .

ازیم تحدید الذی بقطع عند ازیم التحدید بتحرب ریقطم AATT یعلی اجزاء دات اطوال

and the state of t

AATT المراث قات الموال المسلسل AATT المراث و AATT المراث المراث و AATT المراث المراث

رَ مُكُن ٢٤ قطعة التحديد متعددة الأشكال .

وتستخدم طريقة (RFLP) في الكتبف عن الوقت الذي تم فيه توريت قطعة ( د ن أ ) لشخص من أحد والديه ( بخلاف الآخر ) و واذا كأنت (RFLP) فريمة من الحين الجارى البخث عنه ، لكنها لاتستطيع اكتشافه مباشرة ، حينك ، فإن هناك فرصة طيبة ، في أن الجن المستهدف قد تم توريثه مسايرا لله (RFLP) ، ويقال عن (RFLP) علام دابط ، حيث انها طبيعيا وجينيا ، ترتبط بالجن الذي نبحت عنه ،

وهناك اصطلاح قريب ، وهو قليلة التكليوتيد ذى الصبغة النوعية (ASO) . وهو التكليوتيد الذى سوف يتهجن الى ال ( د ن 1 ) من أحد الاتحراد وليس من الغرد الآخر ، لأن ال ( د ن 1 ) تختلف بقاعدة أو ائتين . وتسمى الأشكال المتغيرة من ال ( د ن 1 ) بالصبغيات . وكل من ((RFLP) و (ASO) ، قد استخدما بطريقة فعالة فى الجينسات البشرية ، وفي يراج تربية النبات والحيوان .

ونسبى ايضا به ( ر ن أ ) الحفزي وهي جزيئيات الـ ( ر ن ا ) الشي تحفز التفاعل الكيميائي ، وفي الغالب ، تكون نتيجة تحلل ( ر ن ا ) أخرى . وقد كان لاكتشافها في أواسط الثمانينات ، ان قلب الفكرة القائلة بأن البروتينات هي الوحيسة التي تستطيع القيسام بالخفز البيولوجي ، راسا على عقب ، وقد فاز (Cechand Altman) ، بجائزة نوبل بسببها · والانزيمات الريبوزية لها تاثير فعال في مجالين · فقد عرف عنهـ ادائمـ ا بأنها عوامل عقـاقيرية فعـالة ، حيث ان تأثيرها على الـ ( ر ن ا ) الأخرى تأثير فعال - وهي على سبيل المثال ، تستطيع مهاجمة ﴿ رِنَ أَ ﴾ الفيروسية ، بدون أن تؤثر على ﴿ رِنَ أَ ﴾ العادية في الخلية ، وعلى ذلك فانها تؤثر كعوامل مضادة للفيروس ، ومن خلال مقدرتها الفعالة على مهاجعة ( ر ن أ ) في الجينات المتورمة ، وكعوامل مضادة للسرطان · ولا تزال الانزيمات الريبية في طور البحث بالنسبة لاستخدامها في المجال العلاجي ، بالرغم من ان بعض الأنواع الخاصة جدا المستخدمة في أنبوب الاختبار ، مثل ( ر ن أ ) المضاد للاحساس ، قد تكون لها تاثيرات غير متوقعة عندما تدخل الى الخلايا . بينما لايزال ادخالها الى الخلبة مشكلة أيضًا • ويتحطم ال ( ر ن أ ) بسمولة تامة عن طريق الكيميائيسات أو الهجوم الانزيسي ، وعلى ذلك تجب حمايتها عن طريق الكبسلة ، على ا سبيل المثال داخل الليبوسومات ، لكي تصل الى الخلية التي ستؤثر فيها .

والمجال الآخر ، هو استخدام الانزيهات الريبية كعفازات صناعية ، واختيار الانشطة الحفزية المناسبة خلال الاستنساخ الدارويني ·

انظر أيضًا مضاد الاحساس ص : ٣٧ ، الاستنساخ الدارويني ص : ١٣٣ ،

### رفيع النسية

رفع النسبة ، هي عملية تحويل منتج التقنية الحيوية ، من النظام المميل ، الى النظام الذي يكون مفيدا من الناحية التجارية ، والقليل من عمليات التقنية الحيوية ، يتم اجراؤها وفقا للنظم المملية ( وعلى سبيل المثال ، انتاج الكواشف التي تستخدم في مجال البحث ، مثل الإجسام المضادة احادية الاستنساخ ) ، في حين ان بقية المنتجات يتم تصنيعها ، على نطاق اكبر عن النطاق المستخدم للأغراض البحثية .

ان الصعوبة التى تقابلنا هنا ، عند رفع نسب الانتاج العجبى ،

عى ان طنا من بكتبريا التخير ، لا تعامل بنفس الطريقة التى ننتج بها
جراها واحدا من نفس البكتيريا ، الا اذا قسينا البكتيريا الى مليون اتبوبة
منفصلة ، ويصفة عامة ، فاننا لا تستطيع تطبيق نفس الشروط المطبقة في
الممل على الانتاج الحجبى الصناعى ، والبديل لذلك ، أن الانساج تتم
مضاعفته الى نظم انتاج كبيرة الحجم ، وعلى سبيل المثال ، فان كل عملية
انتاجية يتم مضاعفتها قدر عملية الانتاج السابقة عليها عشر مرات ، وفي
لل مرحلة ، من مراحل مضاعفة الانتاج ، شجرى مراجعة الكيية المثل
للايضيات العديدة ، والمتغيرات الميكانيكية ( مثيل معدل التقليب ، ومعدل
الحيرية ، بنظم الانتاج السابقة ، والالم التام باجراءات زيادة نسب
المتبح ، وتوجه في هذا الخصوص بعض الصيغ الرياضية التي تصاعه
الجل التقنية الحيوية ، وبالرغم من ذلك ، فإن عمليات التجريب ، تعتبر
ايضا الضابة ،

ان مساكل زيادة النسب ، لم تكن مفهومة تماما بالنسبة المتدسى الوراثة الأواثل ، وعلى ذلك ، كان صاك في أواسط الشانينات ، نقص خطع في الخبرة العلمية في هذا المجال ، بالرغم من آنه قد عرف الآن أن النتيجة المعلمية الرائمة لن تترجم الى بنك من النقود ، لأن وفع النسب ، قد تكون بالفة التعقيد »

### البحث المهجرى بطريقة المسيح الأنبوبي SCANNING TUNNELLING MICCROSCOPY (STM)

وهذا هو النوع الحديث من المناظير ، الذي وعد بأن يكون المحلة الأخيرة ، في اكتشاف تركيب الجزيئيات الحيوية ( من بين أشبياء أخرى ) • والتفنية الوثيقة الصلة ، هو مجهر القوة الذرية • ومن حيث الجوهر ، فانه يعتبر ابرة مخرمة فائقة الحدة ، تقوم بالفحص البطيء للمادة المختبرة ، وربحرى التحكم في القوة المسلطة على الابرة ، أو القوة الدافعة الكهربية لرأس الابرة • وعندما تصادف الابرة احدى القرات الملتصقة ، قوق السطح العام للمادة المختبرة ، يجرى قياس القوة الزائدة/التيار • وعن طريق المسح ، جيئة وذها با عبر السطح بهان صورة تضاريس السطح يمكن رسمها بالقياس الدي •

و هناك مجالان للتطبيق في حقل التقنية الحيوية ، لم يتقدم أي منهما بأكثر من مرحلة القضول المعلى .

وفى التطبيق الأول ، يتم اكتشاف الشكل المادى ، للجزيئيات المعقدة. دون الحاجة للالتجاء الى المبلورات النقية ، التى يتطلبهــــا الكشف بطريقة إشعة اكس -

وقد استطاع ( ارسكوت وبلومفيلد من جامعة مينيسوتا ) ، انتاج صسور لتركيب الحازون الفاعف للد ( د ن أ ) المخلق ، باستخدام طريقة (STM) ، وعند صدم الجزيئيات المدة للاختبار تنحب هذا النظار ، بواسطة الضوء ، ( وبذلك تنغير أشكالها ) ، فان شيئا ما يكن استنتاجه عن الطبيعة الكيميائية ، للقطع الفردية ، للجزيء الجديد ، بالإضافة الى حجمها وشكلها ،

و تعتبر الطريقة الآخرى ، فكرة متطرفة إيضا ، وهي استخدام STM كاسلوب للتحريك الفعل للذرات هنا وهناك ، وخلق كاثنات تحميائية جديدة • والى ذلك الحد ، فإن هذه الطريقة كانت مقصورة على رسم الحروف بالذرات الفردية ، على الأسطح البلورية ، والدرات المستخدمة ، هي ذرات الزينون ( عنصر غازى خامل ) ، في شركة IBM في سان جوز ، والكبريت ( في شركة هيتاشي بطوكيو ) • وهن حيث المدة ، فإل هذا قد يؤدى الى التصنيع المباشر للجزيئيات الحبوية الجديدة ، والتي يكول من الصحب ، صنعها بالطرق التقليدية : وبالرغم من ذلك ، فإن هذه الفكرة تعتبر من المبتلكات الشخصية له ( باك روجز ) حتى هذه المعطة .

انظر أيضا الحساب الجزيئي ص: ٢٦٨ . ..

### SCP (SINGLE CELL PROTEIN) البروتين وحيد الغليسة

ابتكر في عام ١٩٦٦ ، بمعهد ماساشوستس للتكنولوجيا (MIT) ، مسطلح البروتين الوحيد الخلية ، الذي يرجع الى الكتلة الحيوية البروتينية ، التي تستخدم كفذاه اضافي للحيوانات أو الناس ، سواه اكان البروتين معزولا ، ام خلايا بكتريا تامة ( معالجة بطريقة مناسبة ) ، فانه يسمى بروتينا وحيد الخلية (SCP) .

ان الدافع وراء تطوير حذا البروتين ، جاء من حقيقة أن نقص المغذاء المساهد ، في الكثير من حالات البوع في العالم النالث ، يرجع أساسا الي نقص البروتين ، وليست كيية الغذاء ذاتها ، وبالمثل ، فان العامل المحدد ، في نظم تغذية الحيوان العديدة ، هو كمية البروتين المتاحة لنمو الحيوان ، وليس المحتوى الكالوري الكلى الذي يحصل عليه الحيوان وكانت الفكرة من وراء تطبيق تقنية البروتين وجيد الخلية ، هي استخدام المبكتريا وجعلها تنمو على ركيزة كربونية رخيصة ، وعن طريق مصدر تتروجين دخيص مثل الامونيا ، لهستم بروتين يكون مناسبا للاستخدام الميشري أو على الأقل للاستغلام الميشري أو على الأقل للاستهلاك الخيوائي ،

وكما هو متبع بالنسبة لعمليات التخمير ، ذات منستوى الانتساج المجمى ، فان الاساس الذي يجعل هذا البروتين اقتصاديا ، هو ايجاد مصدر رخيص للكربون ، بقدر كافي .

وقد عُرب في عدا المجال البترول والفازات الطبيعية ، ولكنها كانت مكلفة اقتصاديا حتى عندما كان سعر البترول رخيصا \*

وقد وجد إن الميثانول ، الذي يصنع من الغاز الطبيعى ، وكيرة. فعالة مناسبة ، تستطيع ، البكتيريا ان تستخدمها بسهولة ( حيث إن البكتريا تحتاج الى القليل من الاكسجين للنمو على الميثانول ، بالإضافة الى أن الميثانول ، يدوب في المه ) .

وقد طور معهد ICI طريقة انتاج الكتلة الحيوية ، باستخدام البكتير النامي على الميثانول (methanococus) ، لانتاج منتج بروتيني نقى حزئيا، ويسمى به ، (pruteen) ، وكان حجم انتاج المصنع ١٠٠٠ م وسماء وسماء في ١٠٠٠ على من البروتين الوحيد الخلية في العام ، وبرغم اقتصاديات الحجم ، فقد كان ذلك عند الحدود الدنيا الاقتصادية ، بالرغم من استخدام معهد ICI طرق الهندسة الوراثية ، بغرض تحسين فاعلية عمليات الأيض البكتيري ، عن طريق استخدام الاموئيا لصنع البروتين ...

والمشاكل التى نشأت من استخدام البروتين الوحيد الخلية ، هى أن الكائنات العضوية الدقيقة ، كانت لديها نسبة عالية من محتوى الحيض النووى ( د ن أ ، و ر ن أ ) ، عن النسب الموجودة فى الحيوان أو النبات ، والتي قد تسبب مشاكل صحية ، وان الخلايا الميكروبية ، تستطيع ان تستص أو تصنع مواد سمية أثناء عملية النخمير ، وان الحلايا نفسها ، قد تكون غير قابلة للهضم أو مثيرة للحساسية ، وقد أدى ذلك الى تقليل استخدام البروتين الوحيد الخلية ، فى القذاء الانساني ، وقد عنى ذلك ان معظم الجهود قد وجهت الى استخدامه كعليقة اضافية لفذاء الحيوان ، وفي عذا الاستخدام ، فانه أصبح عنافسا مباشرا لوجية فول الصويا ، ووجهة الأسماك ؛

السيليلليوز ، الاختساب ، بقايا النشا ، مخلفات الورق ، ومصادر اخرى معقدة للكربون ، قد اقترحت جميعها ، كركائز فعالة للبروتين الوحيد الخلية : بالرغم من ذلك ، فان أيا منها لم يكن ليسمح ، بدرجة كافية لأن يكون اقتصاديا \*

SEA WATER

مساء البعسر

كان هناك العديد من الخطط المتنوعة ، لاستخراج المعادن من ماه البحر ، وقد كانت هذه الحطط ، تجذبها فكرة أن ميلا مكمبا من ماه البحر ، وقد كانت هذه الحطط ، تجذبها فكرة أن ميلا مكمبا من ماه البحر ، يحتوى على اكثر من ان الذهب ينتشر يكميات كبيرة جدا ، الا انه حتى الآن لم يستنبط الجهاز الذي يمكن به استخراج الذهب بطريقة اقتصادية ـ أو أية وسيلة أخرى ـ الا ما يمكن استخراجه من الأملاح والمواد الكيبيائية القليلة المستخرجة منها ،

وتعتبر طرق الامتصاص الحيوى والتراكم الحيوى حما طرق التقنية الحيوية ، في الحصول على مواد ذات قيمة من ماء البحر : وان الفكرة في هذه الطرق ، هي استخدام الحلايا البكتيرية ، لكي تتراكم عليها أنواع معينة من المعادن المرجودة في الماء : وكل ما يجب عليك ان تفعله هو ان تمرز الماء فوق الحلايا ، ، ثم تضمها بعد ذلك في مسطحات صغيرة الحجم ، فيكون الناتج ، محلول ذهب مركزا ، وبالرغم من أن عدم الفكرة تبدو جدابة ، فانه ليس من الاقتصاد ان يتم الاستخراج بهذه الطريقة ، اذا أخذنا في الحسبان التكلفة الاقتصاد أن يتم الاستخراج بهذه الطريقة ، اذا ثنائة في الحسبان التكلفة الاقتصادية ، التي تشمل (على سبيل المثال) ، تكلفة ضغ ٤ بليون طن من ماء البحر ، خلال جهاؤ الاستخلاص ، واحلال

مكونات استخلاص الجهاز بطريقة منتظمة ، حيث ال هذه المكونات تتعوض للصدة بفعل ماء البحر «

> انظر أيضا التراكم الحيوى : ص : ٨٠ • الامتصاص الحيوى • ص : ٨٢ •

### مواد الايض الثانوية SECONDARY METABOLITES

مواد الأيض الرئيسية ، هي تلك المواد الكيميائية ، الموجودة بصفة طبيعية في معظم الكائنات الحية ، والتي تعتبر ضرورية للابقاء على حياتها ، والمركبات مثل الجلوكوز أو الجلايسين ، تنتمى الى هذه الفئة ، ومواد الأيض الثانوية ، هي تلك المواد ، التي تعتبر عادة وحيدة الأحد الكائنات الحية ، أو رتبة من هذه الكائنات ، والتي لا تعتبر ضرورية من أجل الابقاء على حياة تلك الكائنات ، وهذه المواد تقوم بأداء وظائف آكثر تخصصا ، عثل كونها مستخدمة ، في بعض مراحل معينة من دورة حياة الكائن المضوى ، وتحليل مصادر الغذاء غير العادية أو ( عادة ) تقوم يطرد الكائنات العضوية الأخرى .

المديد من المواد الكيميائية التي تنتجها الكاثنات العضوية العقيقة إو النياتات ، والتي لها فائدة ، بيوكيميائية ، وتشتمل على المضادات الحيوبية ، عي مواد أيض ثانوية ،

وبخلاف مواد الأيض الرئيسية التي توجد بالكائنات يصفة عامة ، فان انتاج مواد الأيض النسانوى ، تعتمد الى حد كبير على بيئة الكائن العضوى ، ومن ثم فان التغيرات البسيطة في طروف ( مستنبث ) جرثوم شعاعي ( الجرائيم الشعاعية هي المصادر الاكثر استخداما في مواد الأيض الثانوى الجديدة ) سوف تغير بطريقة مفاجئة ، كبية المواد الأيضبية الخاصة التي تنتجها .

وتنتج النياتات غالب مواد الأيض النانوية ، كدواد دفاعية ضه المهدوى ، أو حماية نفسها من الالتهام : هادة الكافيين في حبوب القهوة ، ومادة الاتروبين في تبسات عنب الثملب ، ومركب الفينكا في المناقية المنشقرية ، هي أمثلة لمركبات سمية تماما ، تستخدمها تلك النياتات لتفادى الهجوم الواقع عليها ، وهذه المواد الأيضية الثانوية ، لا تنتج عادة

بطريقة فعالة فى الخلايا المستنبئة المعزولة · وبالرغم من ذلك ، فان انتاجها قد يحفز عن طريق المركبات المثيرة (Elicitot) ، أو المستحضرات الشي تكون غالبا عصارات قطرية أو نباتية ·

و تستخدم مواد الأيض التانوية ، في أغراض عديدة ، والاستخدامات الأكثر شيوعا هي :

العقاقير : تم اكتشاف العديد من العقاقير ، عندما اكتشف ان العصارة النباتية أو الفطرية لها نشاط دوائي و ويعتبر هذا النشاط غالبا ، كنتيجة للدة الايض الثانوى ويعتبر التركيب الكيميائي من التعقيد ، بحيث انه لايزال يستخرج من مصادره الطبيعية ، حيث ان تخليقه كيميائيا يعتبر مكلفا حدا ، ومواد الأيض عى غالبا ، مواد أيض تانوى ، مشيل أشباه المقلوبات التي تعتبر أيضا مواد أيض تانوية ،

مركبات النكية والعطور: الى عهد قريب كانت نكهة الحلوى والاملام، مواد أيض ثانوية ، ( في خين صنعت نكهة اللحوم بطريقة مختلفة ، من التفاعلات الكيميائية يني الجهون ، منتجات تحلل البروتين ، والسكريات الموجودة في اللحم ) ، وهناك شركات عديدة مثل شركة الاغذية العامة والنكهات العامة والعطور ، تعمل جميعها ، على مستنبت الخلية النباتية ، وطرق الاستنساخ ، لانتاج النكهة ، أو الكيمائيات العطرية ، عن طريق عمليات التخمير ،

وتنقسم عبليات الأيض عادة الى طرق ابتنائية - تلك الطرق التي بتصرم بتصنيع الجزيئيات ، لكي يستخدمها الكائن المضوى ( اى أنها تلك الطرق التي تصديع الأحساض الأمينية ) ، وطرق حسدم الخسلايا (catabolic pathways) - وغى تلك الطرق التي تقوم بتحليل الجزيئيات ، أسا من أجل الحصول على الطاقة ، أو للتخلص تماما من المواد غير المرغوب فيها ( أى تحليل الهيدوركر بونات للحصول على الطاقة ) ، وبعض الطرق وخصوصا تلك الموجودة في مركز عملية الأيض (أى التي تحلل الجلوكوز) ، وتقوم بأداء كلتا الوظيفتين، وتسمى المنتبسة (amphibolic) . وبسنة عامة ، فان مواد الأيض النيانية . . (anabolic)

انظر المضادات الحيوية ، ص ١ ٣٢ .

secretion الافــراز

الافراز ، هو الاخراج النشيط لمادة من خلية ، أو كافن عضوى . أن الخراج النشيط لمادة من خلية ، أو الخلايا النديية ، أن افتراز البروتينات الله يتم عن طريق المتقنية الحيوية - واذا أفرز البروتين المتريف المتقنية الحيوية - واذا أفرز البروتين الغريب ، الذي تنتجه الخلية ، فانه عادة ، يكون أكثر سهولة في تنقيد من البروتينات الاخرى التي تصنعها الخلية ، في حين انها تبقى حسيا واخل الخلية -

والبروتينات التي تفرز من خلية ، يجب أن يكون لها بيبتيد قصير في اطرافها الامامية – البيبتيد الاشارى – والذى يعمل كدليل اخراج ، ويحدّف البيبتيد الاشارى من البروتين يسجرد خروجه ( اثناء عملية يطلق عليها ، المالجة ، ) ، ولذلك فإن البروتين النهائي ، لا يحتوى على هذا المليها الاضافي فوقه ،

والجينات التي تفرز البروتينات بطريقة طبيعية ، تشفر عن هذا البروتين ، بينما الجينات التي لا تفرز البيبتيد يطريقة طبيعية لا تشغر عن البيبتيد ، وعلى ذلك فان هذا البيبتيد الاسارى ، يجب ان يهندس وراتيا ، في الطرف الامامي للجين الجديد ، ومتجهات الافراز ، هي متجهات التعديل التي تقوم بهذا الممل ، فانها تستلك متيا ثم قطاعا قصيرا المكان التالي يقوم بالتشفير عن هذا البيبتيد ، وان جينا ، يوصل ، في المكان التالي بالضبط لجن البيبتيد الاسارى ، سوف يقوم بانتاج بروتين الاترة بي بعد ذلك البروتين مع البيبتيد الاسارى المتصل بمقدمة البروتين عن الخلية ،

### معالجة مخلفات الصرف الصحى SEWAGE TREATMENT

معالجة المخلفات الآدمية ، هي احدى عمليات التقنية الحيوية الواسعة الانتشار في المجتمعات الغربية المتحضرة ، والتي تنتج كبيات ضخمة من المخلفات الآدمية والحيوانية ، وتتنوع طرق المالجة تنوعا كبيرا ، لكنها جميعًا ، تشتمل على نفس الأسسى البيولوجية في تحليل المادة العضوية في علم المخلفات ، وتحولها الى مادة مأمونة ، يسكن التخلص منها بنصريفها الى الانهار أو البحاد .

وجميع طرق المالجة تنقسم الى عدة مراحل ؛

به الترشيع: وهو التخلص من الأجسام الصلبة ( مثل الورق ، والمصقات والرمل ، الغ ) \*

چد الترسيب : وهو السماح للمواد اللاقيقة بأن تترسب ، هــــنه الحماة يجرى خلطها بعد ذلك لتحليل أية مادة مضوية ، ثم تستخدم بعد ذلك كمادة ردم أو سماد ·

بين المعالجة البيولوجية : ويعالج السائل الناتج باستخدام الكائنات المضوية الدقيقة ، للتخلص من بقايا المادة العفسوية ، وقد تتم هذه المعالجة عن طريق :

يه نظام نسييل الفرشة ، والذي من خلاله يتم ضخ السائل فوق معدن أو فرشات بالاستيكية ، مع غشا من الكاثنات العضوية التي تنمو قوقها .

الكائنات العضوية الناتجة من مخلفات الحماة ، مع الهواء أو الاكسجين الحماة ،
الكائنات العضوية الناتجة من مخلفات الحماة ، مع الهواء أو الاكسجين الذي يقع خلال الخليط ،
الذي المناسقات المنا

※ الترسيب الاضافى -- الكتلة الميكوبية الحيوية الناتجة النساء
المعالجة الحيوية ، يسمح لها بالترسيب فى الخارج ، ويصير الناتج ماء
نقيا نوعا · واما أن يعاد تدوير الحماة فى جهاز التخبير ، أو يحضن مرة
آخرى لصنع السماد ·

والسمة المهمة لتشغيل المخلفات ، همى تقليسل عدد المركبات العفوية ، فى المخلفات الآدمية ، والتى يعبر عنها كمطلب بيولوجى للاكسين ( BOD) و (BOD)همى كمية الاكسجين التى تحتاجها الكائنات العفووية ، فى المخلفات الآدمية ، والتى يعبر عنها كمطلب بيولوجى فى الماء ،

والمديد من المواد العضوية التي تتضمن هذه الكائنات العضوية بداخلها ، سوف تقوم باستنزاف كل ما لديها من اكسجين، وجعله ممينا للاسماك ، وغير صالح للشرب ، ويكون محتويا على البكتيريا الملوثة،

وفى المخلفات الآدمية التقليدية ، يتم تغير المادة العضوية احيائيا عن طريق الكاننات العضوية الدقيقة ، فى محطة المالجة ، والتى ينتهى بها المطاف الى ثانى أكسيد الكربون ، أو كتلة حيوية • وتولد الطرق البديلة الميثان ( الغاز الحيوى ) من عذه المادة ، ولكن عدًا ليس حمو الاستخدام الشائع •

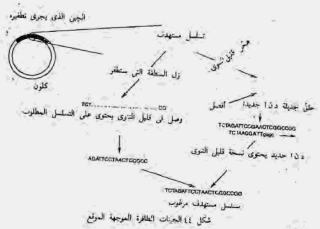
### الجينات الطافرة \_ الموجهة الموقع

#### SITE-DIRECTED MUTAGENESIS

هذه هي المقدمة للتغيرات النوعية الأساسية \_ التغيرات الاحيائية \_
على قطعة من الدن 1 باستخدام طرق الدن أ المعالج - وتوجد المديد
من الطرق للقيام بهذا ، لكن هذه الطرق بصفة عامة ، تشتيل على استخدام
الدن أ المخلق ( والذي يوجد بداخسله التغير المرغوب فيه ، مثل
المستنبت قاها) ، لاحسلال قطعة من الدن أ بالجين الأصلى - ويمكن
ان يتم ذلك عن طريق نسخ نسخة جديدة من الجين ، من النسسخة
القديمة ، اما عن طريق استخدام انزيم ( والذي يعمل عادة على الدن أ
ذي الخيط الواحد ) ، أو بحذف النسخة القديمة لقطاع الجين المطلوب
تغييره احيائيا ، ووصله بنسخة جديدة متغيرة احيائيا ،

والأسلوب البديل للطفرات الجينية الموجهة الموقع ، هو بعض نسخ الطفرات الجينية العشوائية ، حيث يتم تغير ال د ن أ احيائيا بطريقة عشوائية ، عن طويق المعالجة الكيميائية ، ويتم اختيار الطافو المرغوب من خليط النتائج .

انظر الرسم وقم : 22 •



مو أساوب تحسين التربة ، الذي يتم عادة عن طريق استخدام البكتيريا ، أو الفطريات ( وهــذا الأســلوب يأثي مخالفا لما هو متبع في السلاج الحيوى الذي يقوم على أساس تنظيف التربة من المواد السمية الوجودة بها ) • وتشتمل طرق تحسين التربة على تحليل المادة العضوية ، في التربة يحيث تصبخ التربة ســمراه (Humus) ، وتوتير المعــاذن للنربة مثل الفوسفات لكني يستقيد منها النبات ، عن طريق جعلها قابلة للذوبان في الماه ، وتثبيت النتروجين ، واحيانا اضافة عنصر العلاج الحبــوى أيفــا

وقد اشتهرت طرق تحسين التربة ، بأنها الطريق الى زواعة الصحراء ، وجمالها ارضا خضراء ، وعلى الرغم من ذلك فانها لم تحقق الرسالة المنشودة ، ويرجع ذلك أساسا الى أن الصحراء ليست بالأرض الواعدة ، حتى يتم تمهدها بالرعاية ، وبسبب الطروف المناخبة ، والكسيائية ، وكل ما كان يعول على تحسين التربة ، قد تم احتسواؤه في طرق السلاج الحيسوي

#### SOLAR ENERGY

### الطاقة الشمسية

لقد كان هناك الكثير من الغوائد ، باستخدام طرق التقبية الحيوبة ، في توليد الوقود أو الطاقة من أشعة الشمس · وعدًا بالطبع ما تقوم به النباتات على الدوام ، لكنه حينما استخدمت النباتات لكي تقوم بهذا العمل للانسان ، فقد كان الأمر صعبا ·

ان أبسط الطرق هي زراعة النباتات ، ثم تحويلها الى وقود : ويتم ذلك باكتر الطرق تقليدية ( عن طريق حرق الأخساب ) ، ألا عن طريق زراعة الكائنات المضوية ، التي تحتوى على محتوى عال من الزيوت ، لصنع الوقود الزيتي ، وقد كانت محاولات استخدام الطحالب في ضنع الوقود الزيتي محاولات غير مقبولة اقتصاديا ، مثلما استخدمت بكتيريا التشيل الضوئي ، في صنع الهيدروجين ، ( البكتيريا التي تولد الهيدروجين أو البيان ، كانت أكثر نجاحا ، وهي في الواقع أساس تقنية الفساز الحيسوى ) ، وقد كانت مناك خطط محفوفة بمخاطر الكهرباء الكيميائية ، لعملية التشخيل الضوئي مباشرة في توليد الكهرباء ، وقد يتم ذلك اما عن طريق استعفام الخلايا السلمية ( المشابهة للحساسات الحيوية البكتيرية ) ، أو يعزل المركبات البروتينية من جهاز التمثيل الفسوئي ، واستخدامها كوانف كيميائية .

والمركبات البروتينية الجديرة بالاعتمام ، استمات على النظم الكهربية الضوئية التي تحول الطاقة الضوئية (10R 11) إلى قوة كهربية كيميائية في الكلوروفيل ، واجزاء اكثر تخصصا من جهاز التمثيل الضوئي ، مثل عركب الاستشمار ، الذي يجذب بالفمل الفوتونات ويمروها إلى المركز المنفاعل ، ومخرجات القوى حتى اليوم قد زادت بطريقة ضخمة ، عن طريق الجهود والطاقة المطلوبة ، لصنع المواد المطلوبة من أجل التجربة ، وان تعقيد جهاز التمثيل الضوئي داخل الخلية ، جمل من ذلك المكانية صعبة لجمل النظام قابلا للتشغيل .

والطريق البديل يأتى فى استخدام جهاز كيميائى تخليقى \* وأحد الامثلة على ذلك هو سلسلة التفاعل الكيميائى التى تبنى على أساس الرونينيوم ( عنصر فلزى نادر ) \*

وباستممال الحفاز المؤكسه الفلزى وميثيل الفيولوجين (MV) كمتقبل للالكترون ، فان هذا الركب يستطيع أن يحول الالكترون من الماء الى MV وهذا الدلال MV المختزل يمكن استخدامه ( نظريا ) في اختزال المركبات الأخرى ، وبالرغم من ذلك فان النتائج التي تحصل عليها ليست بالنتيجة الجي تقول بهذا العمل ، حتى انها لا تعد أكثر فائدة بحثية ،

### تغير استنساخ الغلية الجسدية SOMACLONAL VARIATION

هذا التغير الذي يشاهد بين الأفراد في مستنسخ (Cloen) ، وبصفة خاصة في المستنسخات النباتية ، وعندما تقوم بفصل نبات الى مكوناته الخاوية ، وتقوم بزرعها في الطروف المناسبة ، فانك تستطيع ان تجمل كل خلية ، ان تصبح نباتا جديدا ، ونظريا فان كل من هذه النباتات ، يجب أن يكون متطابقا وراتيا مع ( النبات الاصلى ) \* وفي الواقع العملى ، فأن الحلية تصدر الى خلية الكالوس – وهى الكتلة غير المبيزة من الحلايا وتستطيع الحلايا أن تضاعف كروموسوماتها المتهمة ، أن تفقد جبينات ، أو حتى تفقد كل الكروموسومات \* وعندما تهيى الكالوس لكى تسو الى نبات جديد ، فأن النبات يرت هسقه التغيرات الورائية ، وعلى ذلك لا يكون متطابقا وراثيا مع النبات الأصلى \* هذا التغير ، هو التغير الاستنساخي للخلة الجسدية \*

وقد يأتى هذا التغير بالفائدة أو المشاكل لمربى النباتات • اتسا مشكلة ، أذا اردت أن تستخدم تقنية الاستنساخ النباتي في زراعة مساحات كبيرة من النبات الغالي القيمة : حيث أن نسل معظم طرق الاستنساخ مروف لا يكون مشابها للنباته الأصلى ، وقد كان تغير استنساخ الخلية الجسدية كارثة لمربى البطاطس (حيث أن البطاطس تعيل إلى تغيير استنساخ الخلية الجسدية ) وقد سبب مشاكل كبيرة لمحاولات لا الليقر ) عندما قام باستخدام طرق التكاثر اللاتزاوجي الدقيق في ذراعة أشجار زيوت النخيل ، في جنوب شرق آسيا في منتصف الثمانينات ، وبالرغم من ذلك ، قائه آتاح الفرصو لاستيلاد أنواع نباتية جديدة ، والتي قد يكون من الصعب أو من المستحيل أن تستولد باستخدام طرق الاستنبات التقليدية ،

#### الرياضات والتقنية العيوية SPORTS AND BIOTECHNOLOGY

بالرغم من حقيقة أن وسيلة بعث النشاط ، وبخاصة الرياضات ، هي مجالات العسل الكبيرة ، وتقترب في العجم من العساعات الزواعية والكيميائية ، الا أن التقنية الحيوية قد اصلت عدّا الجانب الترويحي من الحياة ، وقضلت عليه العناية بالصحة وتشاخيل منتجات الصناعة . والاستثناءات الوحيدة الكبرى ، تبدو في مناقشات اصادة الاستخدام الفعالة لمنتجات التقنية الحيوية ، من أجل اكتساب ميزة رياضية .

وهناك حالتان خاصتان قد نوقشها يتوسع كبير : فقد تكونان أو لا تكونان واقما أكثر من احتمال اساءة استعمال ، مثل الشائعات الرسمية التي لا تستند الى الدليل الواقعي الأكيد بالنسبة لها . هرمون النبو: ان سوق هرمون النمو المستخدم في العلاج الطبي ،
تعتبر سوقا صغيرة: بينما يلاحظ أن سوق الدواه ، تعتبر كبيرة جدا ،
وبجب أن تحتوى على بعض الارشادات ، التي لم تكن موجودة عنـدما
استحدث البروتين لاول مرة من البكتيريا -

والمجالان الجديدان للتطبيق الجديد ، هما لقصيرى القامة ، ومن الحرياضة وقد وضعت شركة كابى فارهاسيا الاعلانات في المجلات الطبية في أواخر عام ١٩٩١ ، والتي تقترح فيها ، ان هرمون النمو ، قد يكون علاجا لحالات الطفولة التي تكون قصيرة ( وليس القصر تاتجا عن مرض ، لكن القصر بنسبة بسيطة عن المستوى الطبيعي للأطفال في عقد السن ) ، وهذا الملاج يمكن الدفاع عنه على اعتبارات تفسية ، بيتما التطبيق الذي لا يمكن الدفاع عنه لأسباب طبية ، هو استعمال هرمون النمو ، للمحاولة لجمل الناس طويل القسامة بطريقة غير عادية ، لكي يحصلوا على بعض المميزات في الألعاب الرياضية مثل كرة السلة ، ولكي يتم ذلك ، فانه يجب ان يعطى للشباب في مرحلة المراعقة المبكرة ،

ان اساءة استعمال الهرمون عن طريق الأشخاص البالغين ، الذين يحاولون استخدامه ، يزيد من كتلتهم العضلية بطريقة فعالة ، وقد انتشرت الشائعات التى تقول بأن الناس حاولوا اكتساب هرمون النبو ، كى ينقلوه الى أبنائهم ـ وسواء اكانت هذه خرافة حضارية ، التى تتماشى مع الحرافة التى تقول بأن النساء يضعن كلب البودل ( كلب ذكى كتيف الشعو ) فى افران الميكروويف ، والاشخاص الذين اكتشفوا فترانا فى الهمورجر ، او تلك التى تبنى على حادثة غير واقعية ، ليست واضحة تساما -

ايرشروبتين (EPO) : طور حدا العقار الحيوى لزيادة معدل انتاج كريات الدم الحمراء ، في عدد من الأمراض ، مثل الانيميا والفشل الكلوى، حيث يكون المرضى لديهم نقص في كريات الدم الحسراء ، بينما عناك علاجات أخرى وخصوصا لمرض الليوكيميا (مرض ابيضاض كريات الدم)، قد استنزفت خلايا النخاع العظمي ، والتي جعلت من المرضى ، مطوربن للانيميا الناشئة من المرض الجيني ( هذه الانيميا التي سببها العلاج وليس المرض ) - وقد كان عناك افتراض بأن العدائين استخدموا الـ (EPO) المرض ) - وقد كان عناك افتراض بأن العدائين استخدموا الـ (EPO) يعطوا لمدمائهم مقدرة اكبر على حمل اكبر نسبة من الاكسجين ، وقد يمنحهم هذا قدرة اكبر على حمل اكبر نسبة من الاكسجين ، وقد يمنحهم هذا قدرة اكبر على حمل اكبر سبق المسافات الطهويلة

( المارائول ) , وحدا المقار له خطورة فعلية جسيمة ، حيث انه يزيد لزوجة اللم ، ومن ثم المخاطر الناجمة عن الأزمة القلبية ، السكتة المخية . وقد توفى عداد منباق الدراجات الهولندى الذى يحتمل ان يكون كد تماطى هذا العقار ، عن عمر يناهز السابعة والعشرين ، فى عام ، ١٩٩ .

# تجهيزات المعمل القياسية STANDARD LABORATORY EQUIPMENT

هناك قطع قليلة من أدوات القياس المستخدمة ، والتي يستخدمها جميع العاملين في جقل التقنية الحيوية ، ويرجعون اليها بأسمائها التجارية المناظرة الى (hoover) . أو (pc) - ومن الانواع الشمسيرة من هذه الادوات :

— "إلا طبق النافورات المتصددة: ويسمى أيضا الطبق ذا الـ ٩٦ نافورة ، أو طبق البكروتيتر ومو طبق من البلاستك به ٨ صفوف ويحتوى كل صف على ١٢ نافورة مستديرة صفيرة ويستخدم بكثرة في مستنبت الخلية والبيولوجيا الجزيئية من أجل احداث التفاعلات ، عندما تريد القيام بنفس العمل الى ما يصل الى ٩٦ عينة في الخال والآلات المستخدمة في المنسيل واكتشاف اللون داخل الطبق حى الدارة الورة بطريقة اتوماتية ، تحبر شائعة و

عطريقة اتوماتية ، تحبر شائعة و المناسقة و الدارة المناسقة و الدارة المناسقة و المنا

ر جيلسون : أي نوع من الميكروبيبتيتور ، وعو الجهاز الذي سوف يقيس جعوم ( أي وأحد ميكرون ــ واحد مليجرام ) من السائل بطريقة روتيتية :

به ابندورف : طارد مركزى ، ويكون بحجم ميني هاى قاي داد ، والذى يوضع فوق البنش : وايضا الانابيب البلاستيكية ذات سعة ١٥٥ ملجم ، التى توضع داخل الطارد المركزى .

عمومی : أنبویة أسطوانية ، لها غطاه حازونی ، یسم حوالی
 ۲۰ ملجم ، و نضنع فی الوقت الحالی من البلاستیك .

#### STEM CELL GROWTH FACTORS

وهى تلك الركبات ، التي تكون غالبا بروتينات ، والتي تعمل لكي تبعل خلايا الجدّع تنمو بطريقة أسرع ، والخلايا الجدّعية ، والتي ان لم تكن هي ذات تفسها الأجزاء الحساسة من العشلة أو اللم ، الا أنها تنمو داخل الخلايا التي تصنع هذه الانسجة ، وعلى ذلك فهي ( الجدر ) الذي تنشأ قوقه ( أوراق ) الانسجة ، وعلى هذا ، فان الخلايا الجدّعية لها دووان : لعمل المزيد من الخلايا الجدّعية ، وان تصنع ( ذرية ) خلاياها المحدة ،

ومن أفضل خلايا الجدع المبيزة ، هي تلك الخلايا الموجودة بالنخاع العظمي ، هذه الخلايا الجدعية حوالي ١ . . . . ، ١ من خلايا النخاع العظمي - يقوم بتشكيل جميع الخلايا الموجودة بالدم ، وتسميحي هذه الخلايا الجدعية به (totipotent) لأنها تستطيع صمنع أي نوع من خلايا اللهم المديدة ، وعندما يصل نسلها الى طور النمو ، فانها تصميح ثابتة (محددة ) ، في الجهاق الذي يقوم بصنع نوع أو آخر من الخلايا ، وفي النهاية ، تقوم بتطوير الخصائص الأخيرة ، للخلايا المقصودة ( المميزة ) والتي تنطلق إلى مجرى الدم ، ونفس الاسلوب ، يتم مع العقسلات ، في البشرة ، وفي تنمية الإعصاب ( التي تشتمل على المنخ )

ومن الواضح انه اذا استمرت الخلايا الجذعية في القيام بدورها ،
فانه يجب أن يكون هناك توازن بين ، المعدل الذي يتم به صنع خلايا
الجذع الجديدة ، والمعدل الذي تتحول فيه الى خلاياها الوليدة المديزة ،
واذا حادث وقامت بعمل خلايا مديرة كثيرة جدا ، فانه لن يتبقى شي من
خلايا الجدع للمستقبل - واذا حدث وكان هناك انقسام كثير للخلايا
الجذعية ، فانه سيودي في النهاية الى السرطان - وتقوم بطارية من
الضوابط بالتحكم في هذا الإتزان وتنظيمه : ان الانحرافات في هذه
الضوابط قد تؤدى الى السرطان ، ويمكن تغيير هدد الضوابط بطريقة
اصطناعية ، من أجل تصحيم حالات المرض

 وعامل خلية الجذع الحقيقى (scf) ، قد تم عزله في عام ١٩٩٠ ، لكن سلسلة العوامل الاخرى التي تؤثر في المراحل العديدة للتحديد والتدييز ، قد اكتشفت ، وتم استنساخ جيناتها المناظرة ، وذلك من أجل هدف تطويرها للاستخدام العوائي .

انظر أيضا : عوامل النمو ص : ٢٠٩ ، والجينات الورمية ص : ٢٨٦ ،

#### STERILITZATION

### التعقيسم

يوجد هناك عدد من الطرق الثابتة ، لتعقيم الأجهزة والواد ، في الاستخدام البيولوجي ، ومن الواضح أنه اذا أعد كانن عضوى دقيق أو خلية مستنبتة ، لكن تشو ، اما بقرض البحث أو من أجل الانتاج ، فأنه من الضروري الا يوجد كانن عضوى آخر في هذه الحلية أو الكائن العضوى في النبو منها ، فيحتمل أن تقفى عليها أو تحدث بها تلونا غير درغوب ، ومن ثم فإن التعقيم ، هو الجزء المنم لاية عملية تقنيحيورة ،

#### وتوجد أربع طرق عامة يتم استخدامها :

" التسخين : جبيع الكائنات العضوية سريعة التأثر بالتسخين ، بالرغم من أن البعض آكثر تأثرا من الآخرين ، وقد يكول التسخين جافا أو وطبا ، والتسخين الرطب حتى درجة حرارة ١٢١ متوية في جهاز المعقم الاوتوكلاف ( وهو بصفة أساسية ، عبارة عن موقد ضغط كبير ) عمى الطريقة الشـائمة في تعقيم الأجهزة والكواشف ، نظرا لرخص ثمنها وسهولة تشغيلها ،

% المواد الكيميائية : كتبر من المواد الكيميائية ضارة بالصحة والمواد الشديدة التاكسد مثل حمض الكروم ، تستخدم فى نزع البقايا المصوية من الاوانى الزجاجية ، وبالرغم من انها مبيدات عضوية معدلة يحيث انها تقتل الكائنات المضوية المفيقة وتبقى على بقية الأشياء الاخرى بحالة سليحة و ولذا فانها تستحمل بكثرة ، ويستخدم العديد منها ، كموامل تنظيف ، وإن لم تبتلع بطريق الخطا ، فانها قليلة الضرو نسبيا للانسان ، والنوع الآخر للمسلاج الكيميائي ، هو المسلاج بغاز الميه العضوى ، وهو عادة اكسيد الاثيلين ، وهذا الغاز من مميزاته آنه لا يتم تحقيف الجهاز بعد التعقيم به ، وعادة تكون المبيدات المضوية غير مناسبة لتعقيم السوائل ، لأنه لا توجه طريقة لاستخراج تلك المبيدات من السوائل بعد تعليمها .

\*\* التعقيم بالأشعة : أن أشعة جاما تستطيع أن تعقم أى شي الكنها ، أشعة خطيرة ، ومكلفة نسبيا في أنتاجها \* والأشعة فوق البنفسجية ، لمتبر من عوامل التعقيم الفعالة ، وهي آمنة الى حد ما ، بالرغم من أنه لكي نتاكد أن شيئا ما قد عقم ، فأنه يعرض إلى الأشعة فوق البنفسجية ، لفترة طويلة من الوقت ( من دقائق إلى ساعات ) \* بالأضافة إلى ذلك ، فأن الأشعة فوق البنفسجية ، لا تنفذ إلى مسافة بعيدة داخل السوائل أو الإجسام ، ولذلك فانها تستخدم عادة لتعقيم الأسطح \*

نهج الترشيح : وهذه الطريقة تعتبر مناسبة للسوائل أو الغازات ، لكنها شـــديدة الفاعلية : وفي العادة ، فإن المرشح الذي تكون قتحة ثقوبه ١٠/٢ ميكرون ، سوف يقوم باستبعاد كل الكائنات العضوية من السائل ما علم الفروسات .

ويجب أن تختسار طرق التعقيم المختلفة ، للتطبيقات المختلفة ، والمشكلة الرئيسية التي يجب التغلب عليها هي انسجام المواد ، وعلى ذلك فأن العديد من اللهائن ، تفقد خاصية لونها ، وتصبح عشة ، عند تعرضها إلى أشعة جاما ، وتنصهر عند الحرارة الزائدة ، والعديد من وسائل التخبير ، والمستنبتات الخلوية ، لا يمكن ادخالها إلى المقام ، لأنه قد يدمر ، بعضا من المادة الفذائية بها ،

#### STRAIN (CULTIVAR)

### الصفة الوراثيسة

الصفة الوراثية للكائن العضوى ، هى النوع الذي يكون متميزا وراثيا عن بقية الانواع الأخرى المثلة له والتي ينتمى اليها الكائن العضوى ، ولكنه ليس مختلفا بالدرجة التي يمكن اطلاقها عليه كنوع جديد - ان الأعضاء المستركين في الصفة الوراثية ، هم آكثر تشابها وراثيا لبمضهم البعض ، عن الأعضاء المستركين في صفات أخرى .

ان كلمة صقة وراثية سلالة (strain) ، تسستخدم عادة مع الكائنات العضوية الدقيقة ، لوصف كائن عضوى معين ، والذي يكون قد تم عزله ، او ورث هندسيا لكي يكتسب بعض الصفات مثل النمو السليم ، او انتاج سلالة كبيرة ، ان غزل وتحسين صفات يعض الكائنات العضوية ، عى الجزء الأساسي لعملية جعلها مناسبة للعملية الاقتصادية للتقنية الحيوية \*

وبالنسبة للحيوانات ، قان مصطلح نسل (breed) ، أو احيانا سلالة (race) ، يقصد بها غالبا نفس الشيء - مجموعة متجانسة وراثيا من الحيوانات ، وعادة ما تشبق من زوج من الآباء ، ، واللذين يكونان عنميزين عن بقية الحيوانات الأخرى لنفس النوع .

ان الانسان أو السلالات ، يمكن تناسلها مع بعضها البعض ، في حين أن الحيوانات من الأنواع الاخرى نادرا ما تستطيع ذلك ، ومن ثم ، فانه يوجد عدد كبير من الانسال المختلفة لملكلاب مثل ( كلب الاسكيبو ، والبودل ، وكلب (labradors) الخ - والتي تتناسل لكي تنتج كلابا ذات منان جنسية معينة ،

وبالنسبة للنباتات ، فان الصطلع (cultvar) ، له معان متنوعة متشابهة ، ويستخدم مصطلح صفة (strain) ، أحيانا مع النباتات ولكنه نادرا ما يستخدم مع الحيوانات .

انظر تطوير الصغة الوراثية ص: ٣٧٠ .

انظر أيضًا عزل الصفة الوزائية ص : ٣٧٢ ·

### تطوير الصفة الوراثية STRAIN DEVELOPMENT

وتسمى أيضا بتحسين الصفة الوراثية ، وهو الاصطلاح الشامل الذي يستخدم من أجل تحسين صفات الكائن العضو ، بعيث يمكن أن تقوم بتنفيذ عملية التقنية الحيوية بكفاة عالية \* ان الأهداف المنسودة هي خلق كائن عضوى ، أن يصنعها بكميات ضخية ، ولا يصنع أي عي، آخر بكمية كبيرة ( وبذلك تستطيع ان تنفي المنتج الخاص بك بسهولة تامة ) ، واستخدام الأشياء التي يسكن الحصول عليها بسهولة ، لكي ينمو عليها الكائن ، لا يتطلب طروف رقابة شديعة حريصة الطروف المستنبت \* ال فكرة الصفة الوراثية المحسنة ، يسكن توضيحها بأشسجار الصسنوب المستخدمة في انتاج لباب الأختباب : أنها تنمو في أي مكان من التربة ،

الهوا، ، والما ، وتستطيع أن تصنع الكثير من الكميات بسهولة تامة ، عن طريق اعداد عجينة اللب ، وهذا هو السبب في أن اللباب يعتبر أدخص على سبيل المثال من (Interform) .

#### وتوجد مناك عدة طرق لتحسين الصفة الوراثية :

بإد الاختيار التنامى: وتشتال عده الطريقة على أخدة الصفة الحالية ، ومعالجتها بالمواد الكيميائية ، التى تحديث التغير الاحيائي ( الجيئات الطافرة ) ، والنظر الى عدد الصفات المتحدرة من السلف ، للبحث فيما اذا كان أى منها مكتسبا تغيرا احيائيا ، يستطيع أن يجعلها اكثر انتاجا ، وتعتبر هذه علية شاقة ومضيعة للوقت ، لكنها تعتبر الاسلوب الأكثر استخداما لتحسين انتاجية المواد الكيميائية مثل الأجسام المضادة ، أو الاحماض الأمينية في عمليات التخير ، أنه ذلك الأسلوب العشوائي للفصل ، الذي عن طريقة ، يجب أن يتم فصل عدد من المتغيرات وان مفتاح النجاح ، يكمن في الكيفية التي يمكن ان تفصل بها هذه الاعداد بسرعة وبطريقة اتوماتيكية ، أى أنها ( قدرة النظام على الفصل ) .

#### وتعتبر الطرق الأخرى أكثر توجها ·

بين التهجين : وفى حذه الطريقة يتم أخذ نوعين من الصفات وجمعها وراثيا \* وقد استخدمت هذه الطريقة كثيرا فى الزراعة ، ولما كانت الكائنات الحيوبية فى مجال الزراعة متنوعة جدا ، فإن هذه الطريقة لا يمكن استخدامها هذا ينجاح تام \* والمتنوع الذى يمكن تطبيقه على نطاق واسع فى النظم البكتيرية هو الآنى :

\* الاقتران: وقى هذه الطريقة ، يتم نقل عدد قليل من الجيئات المرغوبة من صفة الى اخرى .

بيد الهناسة الوراثية : وفي هذه الطريقة ، يتم البحث في تغير التركيب الجينات اليه مباشرة ، وذلك بادخال الجينات اليه مباشرة ، وهذه الجينات تستطيع ان تشغر عن الكثير من الانزيبات الفعالة ، او نوقف عمل الانزيم ، الذي يدمر المنتج الذي يكون مطلوبا انتاجه " ان هذا الطريق يعتبر معقدا ومكلفا ، ولكنه مو الطريق الوحيد المتاح عندما الجينات التقليدية ،

والطريق المؤدى غالبا الى نجاح تحسين الصفة من خلال أى من الطرق مو اكتشاف طريقة الاختيار ، وهذه تكون مجموعة من الظروف التى بموجبها ، يكون للصفة التنى ترييحا الميزة عن كل الطرق الاخرى ،

اكتشاف الصفة التي تجعل انزيعا يحلل مركبا خاصا أو مجموعة من المركبات ، قد تكون بطريقة مباشرة \* وعل سبيل المثال ، قان البكتير الآكل لزيت البترول ، يمكن اختياره ، من خلال زراعة مستنبت من المكتيريا ، في وسط ، حيث يكون فيه الهسدد الكربوني الوحيد هو المترول \*

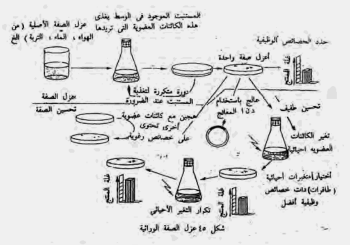
وعلى ذلك فان المبكنير الوحيد الذي ينشط سيكون مو البكتير الذي يستطيع ، اجراء تغير احيائي على البترول ، وكلما استطاع أن يحسد تفسيرا احيسائيا ، اسستطاع أن ينسو بطريقة اسرع ، وبالرغم من ذلك فإن هذا الاختيار المباشر تسبيا تادرا ما يكون متاحا .

#### STRAIN ISOLATION

### عزل الصفة الوراثية

وهذه هي طريقة عزل اي بكتير ، أو في الواقع أي حيوان أو تبات ، عن العالم الخارجي ، وبصفة عامة فان هناك مدخلين لعزل الصفة الورائية للكائنات العضوية الدقيقة :

په أخف العينات الكبيرة الحجم : كل الكائنات العضدوية تقريب المفيدة في مجال التقنية الحيوية ، يتم عزلها من التربة ، التي تحتوى على ما بين ١٠٠٠ الى بليون كائن عضوى دقيق في الجرام • والكائنات العضوية التي توجد في مكان معين تعتمد على بيئة التربة المحلية ، ومن الواضح أن هده البيئة تتنوع تنوعا كبيرا • وعلى ذلك فان احدى الطرق لاكتشاف الكائن العضوى المثالى ، هو باخذ عينة من كل أنواع التربة بقدر الامكان • والمديد من الشركات التي تعمل في مجال الكبيائيات والعقاقير ، لها برامج ، والتي من خلالها تمزم العضو العامل في الشركة ، حينما يسافر الى مناطق بعيدة ان يحضر معه يعض عينات من التربة ، لكي تستخدم في برامج القصل •



موقع البيئة المناسبة : والطريق الآخر ، هو اكتشاف البيئة التى.
تستطيع فيها الكائنات العضوية التى تحمل خصائص معينة ، والتى تعتبر
مطلوبة للبقاء عليها حية : والإماكن المفضلة هي معرات الدفق ، أو مخلقات
المصانع ، والتي ترغب في تكويم الكائنات العضوية التي تستطيع أن
تحلل جبيع المواد الكيميائية ، التي توجد في البيئة المحلية ، وتوجد عناك
أيضا امكانات آخرى ، أن الكائنات العضوية التي تقوم بتحليل الميثان
على صبيل المثال ، كانت في الأصل معزولة من التربة المحيطة بماسورة ،
غاذ رئيسية مكسورة ،

وبرغم كل الجهود التى بذلها رجال التقنية الحيوية ، فى تطوير طرق ال د ن أ المعالج ، لتحسين البكتيريا من أجل الاستخدام فى التقنية الحيوية ، لم تكن فى الغالب طريقة الاختيار الأصلية التى كان لها الصدى الكبير ، فيما إذا كان الكائن العضيوى مسيكون الأسماس للعمليسة التجارية أم لا • ان هذا الاصطلاح ليس قاصرا على التقنية العيوية بعفردها ، ان هذا الاصطلاح ، يعنى تحالفا بين شركتين مسكلتين بطريقة قانونية ، ويكون هدفهما عادة ، هو تطوير بعض المصالح المستركة بينهما ، وحيث ان اقامة ادارة للأبحاث والتطوير في شركة واحدة ، يعتبر ، مكلفا للمال ويضيما للوقت ، وعلى ذلك قان شركات التقنيسة الحيبوية والشركات النوائية ، تقيمان تحالفا قيما بينهما ، من أجل الوصول إلى المهارة والابداع ، والا قان كل شركة على حدة ستقوم بتطوير عملية الانتاج بالكامل ، وقبل على شيء قان الشريك يجب أن يكون مستقرا ماديا ، وله سند تسويقي ، واساوب خاص في مجال الأبحاث والتطوير ، وسائل انتاج ، صبغ وقدرة على التخزين ، خبرة الدى الهيئات التنظيمية ، أو خبرة تسويق ومبيعات ، والقيمة المكتسبة تكمن في أى الفريقين الذى ستنتمى اليه : وبالرغم من جوهر التحالف ، يقسس أن كلا الطرفين سيستقيدان ، في الوقت الذي يكون فيه لكل منهما شخصيته المستقلة ،

ان التحالفات الاستراتيجية تختلف عن عقود الابحات الخاصفة ( وغالبا ما يسمى بالتحالف) ، لكن العقود العادية هى بالفعل ، ان يقوم احد الاطراف باداء خدمة ما للطرف الآخر ـ ان الشيء الوحيد الذي يأتي عن طريق المقاول الى الباحث هو التقود ، والمندمجوق والمكتسبون ، حيث يفقد أحد الشركاء استقلاله ، ومن المحتمل ان يكون افضل اسساليب التحالف/الاكتساب المعروفة في مجال التقتية الحيوية جديما ، كان اكتساب ١٠٠٠ من نصيب شركة جينتك عن طريق هوضان لاروش في عام ١٩٩٠ . ومن المحتمل ان شركة جينتك من الضخامة والنشاط بحيث ستستطيع ان تستعيد ذاتيتها ، وبهذا يضبح الاكتساب مشاركة استراتيجية والا فان الوضع السائد الذي تظهره الميزانية ، يعتبر أمرا واقعا .

#### SUBSTRATE CHANNELLING

### تقسل الركيزة

انها فكرة متقنة قد ظهرت في مجال الأعسال البحثية ، لكنها لم تستخدم على نطاق تطبيقي واسع حتى اليوم ، والفكرة في حدا الموضوع حي ويط انزيمين ببعضها البعض أرتباطا طبيعيا ، وحدان الانزيسان يقومان بعبل مناسلة من التفاعلات ، ياخذ الانزيم الاول الركيزة ــ ١ ويحولها الى المنتج ــ ١ ويأخذ الانزيغ الثاني المنتج ــ ١ ويحوله الى المتتج ــ ٢ •

واذا اضيف كلا الانزينين الى محلول من ركيزة - ١ ، فان المنتج - ٢ ، سوف يتراكم ، بالرغم من ان جزءا صغيرا من منتج - ١ سيضطر الى التراكم فى حين انه لا يوجب شيء يعمل عليه الانزيم المثانى ، ان الطريقة السريعة والفعالة للقيام بهذا العمل ، حى ربط الانزيمين مع بعضهما بطريقة طبيعية ، وذلك بصنع بروتين انلماجي منهما ، أو ربطهما كيميائيا ، ثم يعجرد ان يتم صنع المنتج - ١ بواسطة الانزيم الأول ، فانه يسلم الى الانزيم الثانى ( الذي يكون المدخل التالى تماما ) ويتحول الى منتج - ٢ .

وهذا له مديزات مهمة ، في الحالات التي يكون فيها المنتج ـ ١ غير مستقر تماما ، أو يكون عرضـة للتأثير عليه بفعل الانزيمات الأخرى ، لكي تحوله الى منتج ثانوى غير مرغوب فيه · وتسمى الممليات السابقة بانقال الركيزة (Subtrate Channelling) ، لأن المملية تعمل كما لو كانت هناك قناة ترسل منتج ـ ١ من انزيم الى انزيم دون ان يتحول تماما الى محلول .

وهداك فكرة مشابهة ، وتتعلق بربط عامل مشارك (cofactor) بالانزيم · وقد تم ذلك مع العامل المشارك (NADH) فازع الهيدروجين الجلوكوزي ·

وبما ان معظم نازعات الهيدروجين تحتاج الى (NADH) أو (NADH)
المنتسب ، اذا ارتبطت كيميائيا بأحد الانزيمات ، قان أى انزيم آخر يرغب
فى أن يستخدم هذا الجزىء ، يجب أن يكون ملاصقا للأول لكى يحصل
على مركبه Nadh - وهنذا فى الواقع يقوم بربط الانزيمين ببعضهما
المبحض ، بالرغم من عدم ارتباطهما ماديا طوال الوقت .

#### سائل الغمائر الفائق العساسية SUPERCRITICAL FLUID ENZYMOLOGY

جميع المواد لها درجة حرارة حرجة (Tc) والتي طوقها لا تستطيع غازاتها ان تتحول الى سائل عن طريق ضغطها ؛ عند درجة الحرارة هذه ، يمكن للغاز والسائل ان يتواجدا سويا ، اذا وصل الضغط إلى الضغط الحرج (PO) ، وعلى سبيل المثال فانه عند درجة حرارة الغرفة , اذا ضفط ثاني أكسيد الكربون يكمية كافية ( من أتبوبة غاز ) ، فان الغاز سيتحول الى سائل • وفوق ٣١ درجة مئوية ، فلا يجنى قدر الضغط الذي تحدثه ، لان المغاز لن يتسيل – انه سيصبح فقط غازا كنيفا جدا •

ان الغاز المضغوط ضغطا عاليا ، يتصرف الى حه ما مثل الغاز ، وإلى حد ما مثل السائل ، وتسمى هذه الحالة بالسائل الفائق الحساسية (SGF) وهى لها بعض الخصصائص المفيصة للعمليسات الكيميسائية والبيوتكنولوجية ،

 (ال العلماج في السوائل الغائقة الحساسية ، يكون أسرع عادة من السوائل ، ولذا قان تفاعلات الانصاج المجدودة ( التي تشتمل على عدد كبير من التفاعلات الانزيمية ) يمكنها أن تتم بسرعة .

به تعتبه قابلية المواد الكيميائية للنوبان في (SCFs) ، بدرجة كبيرة من الحساسية على الضغط و ومن ثم فان الكواشف يمكن ان تتحلل أو يتم التخلص من المنتجات عن طريق الترسيب و وذلك من خلال تغيير الضغط و وبيض المركبات التي تبقى على حالها قابلة للاذابة في الله ، يمكن ان يتم جعلها قابلة للدوبان بشدة في (SCFs) باختبار الضغط ودرجة الحرارة الصحيحة .

ابها أن الضفوظ ودرجات الحرارة المستخدمة ، لا تحدث ضروا بالمديد من البوليمرات .

ايج استخدمت (SCFe) في العديد من نماذج التفاعلات الانزيمية • وبصفة عامة ، فانها تساعد على احتواء كمية صفيرة من الما\* ( والذي يتحلل أيضا في بعض من (SCFe) لكي تساعد على تثبيت الانزيم : وتعتبر إيضا ضرورية اذا استخدم الانزيم الماء ، كركيزة •

وقى مقابل هذه المميزات ، قان هناك بالطبع بعض العيوب ، وهى ان (SCFs) ، يجب أن يتم حفظها فى ضغط عال ، وهن احـــــى المميزات التى أعلن عنها كثيرا عن الانزيمات ، هى أنها تعمل فى درجات حــرارة وضغوط معتملة ،

ان العمل عند ضغط ۱۰۰ بار في (SCF) ، يلتمي احدى هذه الميزات. ومن ثم قان (SCFs) تعتبر مفيدة للانزيبات الحفازة ققط، اذا استطاعت بعض الأوجه. الانترى باستخدام (SCFs) أن تموض بطريقة واضحة ، التعقيد الزائد من العمل بالفاز الضغوط .

انظر ايضًا خفر الطور العضوى ص ٢٩٢٠٠

SUPPORT The Time of the support

ولما كانت تقنية جديدة ذات امكانية تأثير اقتصادى فعال ، فان التقنية الحيوية ، قد دعمت عن طريق العديد من المبادرات الحكومية ، خصوصا في الولايات المتحدة واليابان ، وبعض المؤسسات المهتمة بتشجيع التقنية الحيوية عي كالآتي :

مكتب تقييم التكنولوجيا (OTA) : وكالة الحكومة الأمريكية المركزية ، التي تستطلع ، وتقدم التصيحة للتقنيات الجديدة ·

مراكز الولايات البيوتكنولوجية : هناك ٢٥ ولاية أمريكية لها مراكز ، تقوم يمساعدة التقنية البحيوية ، وتقام عادة في الحرم الجامعي ، وهي تقدم المساعدات من أجل تنشيط الروابط بين الأبحاث الأكاديمية والتطبيقية ، وتقوم بالاتصال بمؤسسات التمويل ، وتقوم بتنشيط التقنية الحيوية الولاياتية في الولايات الأخرى بالدول الأخرى ، وتستطبع أيضا تقديم الخبرة الادارية ، وفي بعض الحالات ، تقوم بتقايم التمويل الراساتيادي والمساعدة الفنية ،

بالاضافة الى ذلك ( وعديد من الولايات فى أمريكا ) ، فقد شجعت الصناعات الجديدة التى تخدم التقنية الحيوية ، واشتمل ذلك على الضرائب التشجيعية ( كل من المحلية والقومية ) ، والتنظيم العصرى .

انظر أيضا النوادي ص : ١٢١

#### TANK BIOREACTORS

### المفاعلات الحيوية الصهريجية

تسمى المفاعلات الحيوية أيضا بالمخمرات ، وهي تلك الأوعية التي
تتم فيها عمليات التخمير · وخزانات المفاعلات الحيوية ، هي الأوعية التي
تتمو فيها الكائنات العضوية الدقيقة ، في حجم كبير من السائل · وهذا
يخالف المفاعلات الحيوية النسيجية/الفشائية ومفاعلات الحلية المجمدة ·
والفالبية العظمى من المفاعلات الحيوية التي تستخدم في مجال التقنية
الحيوية ، هي خزان المفاعلات الحيوية ، ومظم خزانات المفاعلات الحيوية ،
هي من نوع الخزان المقلب ، لأن التقليب يساعد على توزيع الغاز والمادة
المفلية للمادة النامية بطريقة فعالة ·

والمفاعلات الحيوية , يجب أن توفر آلية, لادخال التواشف والكائنات العضوية الدقيقة الى وعاء المفاعل ، من أجل توفير الركيزة ( الفخه ) للكائنات العضوية الدقيقة ( بالإضافة الى الأكسجين في حالة التخسير الهوائي ) ، من ألجل تقليبها ومن أجل العفاظ عليها في درجة الخرارة المناسبة ، والاس الهيدروجيشي ، الش "

وضبط درجة الحرارة ، هي يصفة خاصة تعتبر حساسة لجيبع عمليات التخير الحجمية ، لأن الكائنات العضوية الدقيقة الإيضية تنتج قدرا كبيرا من الحرارة ، والتنوع في التفاصيل يشتمل على الحجوم المختلفة والمسافات لناطق التخزين ( والتي تضمن أن الخليط قد تم مزجه جيدا بواسطة التقليب ) وأنواع مختلفة من القلبات ، وهده المقلبات تاتى في سلسلة كبيرة من الإشكال والأحجام : ومنها القرص التوربيني ، والتوربين المفتوح ، والقلاب البحرى ( الذي يشبه دفان السفينة ) ،

والتنوع الرئيسي الآخر بين الفاعلات ، هو آلية الحقن بالفاز -وهذا يتم غالبا عن طريق رشاش ( عيسارة عن أنبوبة أو ضفيحة ذات نقوب) والتي تقذف الفقاعات الى قاعدة المفاعل · وتستخدم أنواغ عديدة من الأشكال والأحجام لهذا الرئيساش ، والتي تشغيل على الخلقات ، والمقاطع ( القلام ) ، والإنابيب ذات الأطراف الميتة \_ ويجب أن يتم اختيار هذه الأشكال حسب الشكل والحجم للمفاعل ، وكمية الغاز التي سيتم حقيها .

وتوجد هناك خبرات عظيمة في تصميم المفاعلات المناسبة ، لاستنبات توح من الكائمات العضوية أو توع من الخلايا \* وتتبيعة لذلك ، فانه توجد العديد من الشركات التي تتخصص في تصميم المفاعلات الحيوية ، والضبط والهندسة عن ما هو حادث في تقنيات ال د ن أ المعالج والكواشف ، بالرغم من الصيت العالي الذي يلقاء استنساخ الجين \*

انظر الليف المجوف ص : ٢١٤ ، الماعلات الحيوية للخلية المجمدة ص : ٢٢٧ -

### تسليم الدواء المستهدف TARGETED DRUG DELIVERY

وهذه تستخدم أية طريقة لتوصيل عقار ألى موقع داخل الجسم . حيث يكون مطلوبا في هذا الكان • بدلا من جعله يناسج في مواقع عديدة • وتوجد هناك ثلاث طرق لتوصيل هذا الدواء المستهدف :

وفى الطريقة الأولى ، تتم كبسلة العقار فى شيء ما ، يكون عادة الغطاء الليبيدي (أى الليبوسوم ، انظر الليبيوسوم رقم : ١٦٥) ، وإن الغطاء نفسه يكون مغلقا ببادة ، ترتبط بالخلية المستهدفة \_ الجسم المضاد المخصص لهذه الخلايا ، الجليسوبروتين ( البروتين السكوى ) ، أو الرابط ، ويتنقل الليبوسوم فى اللم الى ان يجد ضائعه : وبمجرد ان يقابلها فانه يلتصق بها ( الخلية ) ، ثم يغرغ المخويات داخل الخلية ) ، ثم يغرغ المخويات داخل الخلية ،

والطريقة الثانية تربط آلية المستهدف مباشرة بالعقار، وفي هذه الحالة فان العقار، الها أن يعبل خارج الحلية ، أو يكون قادرا على ادخال نفسه داخل الخلية ، وقد كنر الحديث عن التطبيق الذي يربط البروتينات السمية بالأجسام المضادة : يستطيع البروتين أن يلج داخل الحلية ومن هناك يستطيع أن يحطم الآلية الخلوية ، ولكنه فقط في حالة ما يكون محدولا بالقرب من الحلية بواصطة الجسم المضاد ، وهذا الترابط يسمى بالسميات المناعية ، ومن الواضح ان عدا التطبيق يقصه به تعمير الخلايا

السرطانية ، أو يطريقة يمكن تصبورها ، الخلايا المسابة بفيروسات طويلة الإجل مثل (HBV) .

ان المشكلة الحادثة مع هاتين الطريقتين ، تنحصر في كيفية ادخال حامل العقاد المقد من مجرى العم الى التسبيج المستهلف : وما لم يكن المستهدف هو الخلايا البطانية الأوعية العم ، أو أنواع قليلة في الكيد ، الرئة ، أو الكلي ، قانه لا يوجد شي، كبير في الحجم مثل الليبوسوم ، يستطيع الهروب من الأوعية العموية ، والولوج اليها .

والطريق الشالت ، هو جسل العقار كعقار أمامي (Prodrug) ، الذي يقدر المامي (Prodrug) ، الذي يقدر الى عقار فعال فقط ، يواسطة أحد الانسجة ، لأن هذا النسيج له مستوى عال من الانزيم ، الذي يستطيع أن يقطع العقار الأمامي الى حامل خامل وعقار نشط ، وهذا من السيل عمله بالنسية للأنسجة مشل أنسجة الكب، والكلي ، والتي لها مجموعة كاملة من الانزيمات المتخصصة فعلا ،

انظر : الترافق المنيع ص ٢٣٢ .

انظر أيضا السميات المناعية ص: ٢٤١ .

#### THERMAL SENSORS

### أجهزة الاحساس العرارية

أجهزة الاحساس الحرادية ، هي ثلك الإجهزة التي تستطيع ان تكتشف التغيرات الطفيفة في السخونة أو درجة الحرارة ، وهي معروفة جيدا في كثير من التطبيقات ، مثل هذه النظم تستخدم غالبا في أنطسة غاز التصوير الكروماتي ، لاكتشاف الجزيئيات من عمود (GC) وقد كائت عساك بعض المحاولات لاستخلام أجهزة الاحساس الحرارية ، كأجهزة احساس عضوية ، وفي هذه الحالة يقوم المجس باكتشساف الحرارة الخارجة ، عناما يتم التفاعل الانزيمي ، وهذه الطريقة قد تكون اكثر سمهولة من الالكترودات الانزيمية ، حيث انه عناما تستخلم بعض التفاعلات الانزيمية القليلة نسبيا في نقل الالكترونات ، والتي قد تلتقط عن طريق الالكترود ، قان الناتج تقريبا يخرج على هيئة حرارة ، والمشكلة الناتجة هنا انه بالنسبة للعينات الصغيرة من المادة المخففة ، تكون كبية الحرارة النساجة طفيفة ، ومن حنا تأتي الحاجة الي اجهزة حساسة جدا

المحب للحرارة ، هو الكائن العضوى الذي ينمو في درجات حرارة أعلى من معظم الكائنات العضوية الاخرى ، وبصفة عامة ، فان سلسلة كبرة من البكتيريا ، الغطويات ، وبعض النباتات القليلة ، والحيوانات ، تستطيع من البكائنات العضوية التي تستطيع من الكائنات العضوية التي تستطيع أن تنمو في درجات حرارة أعلى من و درجة متوية ، فإن محبات الحراية على من درجة نموية ، ويمكن تصنيفها بطريقة عفوية تماما ، بالاعتماد على درجة نموها المثالية الى محبات حرارة خفيفة ( ٥٠ - ١٠ درجة مئوية ) ومحبات البحرارة القصوى ومحبات البحرارة ( ٦٥ - ١٥ درجة مؤية ) ومحبات البحرارة القصوى تنمو عادة في مناطق شديدة الحرارة : على سبيل المثال الينابيع الساخنة ، وأجهزة تسخيل المثال ، وفتحات التلخين فوق سطح البحر ، وأنابيب المياه الساخنة المنزلية .

ومحبات الحرارة ، تعتبر مهمة بالنسبة لعلماء التقبية الحديرية ،
يسبب اقتصاديات التخير ، والانتقال الحيوى ، العديد من العمليات
الصناعية ، يمكن حفزها عن طريق الانزيمات ، لكن الانزيمات بطيئة جدا ،
وقد تسرع هذه العمليات بتسخين التفاعل ، لكن هذه الطريقة سرعان
ما تدمر الانزيم ، أن رقع درجة حرارة التفاعل يعتبر مفيدا أيضا ومرغوبا
لانه يقلل اللزوجة ، ويزيد من معدل اندماج الكواشف ، وبدا يقلل كمية
التقليب ، وطاقة الدفع المطلوبة ، وتمنع الحرارة الانزيمات الاخرى من
العمل ، أو ( عادة ) ، تقوم بتلويث الكائبات العضوية التي تنمو في

وقد تكون الانزيمات المستخرجة من محبات الحرارة ، ضرورية القداوية مثل هذه الدرجات العالية من المحرارة ، وهي ايضا تبدى على الدوام ثباتا متزايدا مع المحاليل العضوية وعلى ذلك فانه توجد فائدة مادية من عزل هذه الانزيمات ، واستخدامها في العمليات الصناعية ، وحيث ان البكتيريا مخادعة عادة في نموها ( ويجب ان تنمو في درجات حرارة عالية ) ، وبمجرد أن يتحدد انزيم مناسب ، فانه من المالوف أن يتم البحث عن استنساخ الجين الحاص به ، في البكتير الذي ينمو في درجات الحرارة نوق المتعلة ، وهذا يعني أيضا أنها قد تتم تنفيتها من كل البروتينات الأخرى في الخلية البكتيرية ، بطريقة بسيطة بالتسخين : البقية الأخرى

من البروتينات غير القابلة للحرادة سوف تترسب ، تادكة مستحضرا تقيا من الانزيم المستهدف -

تستخدم في العمليسات الصناعية ، سلسلة من الانزيمات القابلة للحرارة \* كما هو مطبق في ايحاث عزل الانزيمات من البكتيريا ، ومن أحد الملامح ، هي الحصول على عدد كبير متنوع من المصادر من الكاثنات المضوية المنتخبة ، من أجل فصلها \*

ولهذا السبب ، كانت الاراضى الثلجية ، تعتبر واحدة من آكثر مناطق العالم تركيزا لمختلف أنواع الينابيع الساخنة ، هي مصدر غالبية الكاثنات العضوية المحية للحرارة المستخدمة .

#### TISSUE CULTURE

### مزارع الأنسسجة

ويستخدم هذا المصطلح أحيانا بطريقة تبادلية مع مستنبت الخلية ، ويقصد به باختصار زراعة الانسجة ، أى مجموعات الخلية المتعددة خارج الجسم ، وبالرغم من أن هذه العملية تستخدم لوصف مستنبت الحلية \_ مستنبت الحملايا المزولة خارج الجسم \_ حيث أن الطريقتين تستخدمان ، بطريقة مشابهة جدا نفس الأسلوب ونفس المادة ،

ان متطلبات مستنبت الخلية من السهل ذكرها لكنه من الصعب اخضاعه للعبل ، أن الشرط الأساسى هو التعقيم ، حيث أن الخبائر والبكتيريا تنمو بطريقة أسرع من الحلايا المستنبتة ، وعلى ذلك ، أذا دخل بكتير واحد الى مستنبت الخلية ، فأته فى الحال ، يغوق الخلايا الثديية عددا ، وأن يقايا العمليات الأيضية للبكتير وخصوصا الحيض الذي ينتجه ، سيقوم بعد ذلك بقتل الخلايا ، ومن تم فأن الكائنات الأخرى يجب استيمادها تماما ، وهذا الاجراء يعتبر من السهل القيام به للكميات كبيرة من السلم القيام كبيرة من المستحضرة معليا ، ولكن الصعوبة هنا اذا اردنا انتاج كميات كبيرة من الخساط،

والشروط الأخرى الواجب توافرها في الوسط من أجل يقاه الخلايا الله هذا الوسط يجب أن يحتوى على تنوع كبير من المواد الفقائية ، التي تشتمل على البروتين والأحماض الأمينية ، وعوامل النمو ، لكى تحفز الخلايا على الانقسام ، وفي الممل يتم توفير هذه المواد عن طريق المصل ، وفي العادة يكون الحصل المجل المبدى (FCS) ولكن هذا

المصل يعتبر مكلفا لاستخدامه ، في المستوى الانتاجي ، وعلى ذلك يستخدم قدر متنوع من الاضافات الفذائية ، الليبيدات ، والبروتينات الليبيدية ، وقد تم صنع هرمونات النمو البيبتيدية ، لتشميع الخلايا الندية على النمو ، وتتنوع البيبتيدات المطلوبة حسب انواع الخلية ( وعذا عو السبب في استخدام FCS بكترة في الأبحاث \_ حيث يحتوى على معظم عوامل النمو في داخله ) :

والتغير العليلي في مستنبت الخلية هو فيما اذا كانت الخلايا خطافية معتمدة أو خطافية مستقلة ، وتعنى الأولى ، أن الخلايا يجب أن تلتصق باسفل المستنبت لكي تنمو : بينما الأخيرة ، هي التي تستطيع أن تنطلق حرة في المحلول - أحيانًا تلتصق الخلايا الحطافية المستقلة على أشباء بأية طريقة ، لكنها ليست في حاجة الى هذا الأسلوب من أجل أن تبقى "

ويستخدم مستنبت الخلايا الثديية على نطاق واسسع في مجال التقنية الحيوية ويصنع المستنبت الأحادي للأجسام المفادة في مستنبت الخلية (انظر انتاج الجسم المضاد احادي الاستنبات رقم: ١٨٢) و يتم انتاج سلسلة من منتجات المعاقير الحيوية الدوائية ، عن طريق الخلايا التديية المهندسة وراثيا ، حيث ان هذه ، تقوم بتخليق الاشكال السكرية الصحيحة من البروتينات -

وتختلف مستنبتات الأنسجة عن مستنبت الخلية ، في ان الأنسجة المغرولة من الحيوانات ، تكون قاتلة ، مثل الخلايا المغرولة مباشرة من الحيوانات • وعلى ألحكس ، فإن سلسلة الخلايا تمتبر غير قاتلة على أساس أنها تنمو وتنقسم بطريقة غير محددة ( انظر التخليد ص : ٣٣٠ ) .

السميات ( التوكسينات ) TOXINS

تصنع الكائنات الحية بعضا من أهم المركبات الخطيرة ، والمورفة بعدم اشعاعيتها ، مثل الريسين ( بروتين أييض سام ) - الخروع السعى وسم السعال الديكي \* أن جزينا واحدا من بروتين التسمم الناشي\* عن آكل السم القاسد أو اللحوم الفاسدة ، يجلب الى داخل الحلية بليون مرة قدر السم نفسه ، والذي يقتل الحلية ، مثل هذه السعوم القوية لها استعمالات مهمة ، ويستطيع علماء التقنية الحيوية ، صنع صعوم آمنة نسبيا ، ويمكن استخدام السموم على حالتها كوسائل للعلاج ، ويطور السم كطريقة لايقاف التشنج العضلي تمير المرتموب فيه "

ومن الواضح ان السم لا يمكن تعاطيه عن طريق الحقن ، كما هو الحال مع بقية العقاقير – انه قد يقتل المريض ، وبالرغم من انه اذا حقنت جرعة صغيرة من السم الى داخل العضلة ، فان السم يستطيع ان يشل العضالة :

ان كمية البروتين المستخدمة تكون من ألصفر ، لدرجة ان الجهاز المناعى لا يشعر بها ، وعلى ذلك فان الجسم لا يصنع الأجسام المضادة ، انتى تستطيع أن تصادل الجرعات النالية ، وقد أنتجت شركتا البرجان وبروتون الدوليتان ، نسخة من هذا السم بطريقة تجاوية لاستخدامه كمار ،

ان صنع على عدد السميات يعتبر صعبا ، وحتى مع كل طرق الميكروبات الحيوية المتنوعة المتاحة ، وقد حاول الناس نسخ الجينات من أجل عده البروتيتات السمية داخل البكتيريا ، لحثها على تعديلها بطريقة فعالة (كما على موجودة بالقمل بكميات صغيرة) ، مشل هؤلاء العلماء خلولدوا البات وجودهم ، عندما كانوا يتحدثون عن طموحاتهم في المؤترات ،

### النقل بالأصابة ، النقل الانبوبي النقل بالتحول TRANSFECTION, TRANSDUCTION, TRANSFORMATION

يقصه يجميع هذه المصطلحات ، عملية ادخال ( د ن أ ) الى الخلايا ، والخلايا الجيوانية والبكتيرية عادة · ان المعنى يعتبر مختلفا حيث يعتمه على توع الخلايا التي تمت دراستها ·

غيد النقل بالاصحابة : ويعنى بالتحديد نقل قطعة من ( د ن 1 ) الى خلية كجز، من جزى، قبروسى · وبالنسبة للخلايا النباتية والثديبات ، تستخدم بصفة عامة ليقصد بها اى طريقة تقريباً لادخال ال ( د ن 1 ) الى خلية · پین النقل الأنبوبی: لم یستخدم هذا الأساوب كثیرا ، وهو یعنی نقل قطعة من ( د ن أ ) من كائن عضوی الی آخر عبر عملیات تبادل ( د ن آ ) المحایدة • وتحدت هذه العملیة غالبا فی البكتیریا فقط ، وهی طریقة لهندسة قطعة كبیرة من ال ( د ن آ ) وراثیا مثل بلازمید البكتیریا الزواعیة المتورم ( بلازمید TI ) •

إذ الانتقال : ويعنى هذا بالنسبة للبكتيريا ادخال البكتير ليرقع ال ( د ن ا ) الذى اضافه وجل المختبر الى وسطه ، والبكتيريا التى تكون قادرة على ذلك تسمى البكتيريا القادرة ، ولما ظهرت عملية التحول وتم اثباتها ، كانت الادلة الرئيسية في ان د ن ا هو المادة الوواثية ، وبالنسبة لمنباتات ، فقد استخدم الانتقال ، ليضمن التكامل الثابت لم ( د ن ا ) غريب داخل المادة الوواثية النباتية ، ويتم همنا غالبا عبر الانتقال ذى الاساس الورمي بالنسبة للخلايا الثديية ، فان الانتقال يعنى تحويل المخلية من خلية تعوها محدود بالخلايا المجاورة الى خلية يكون نموها المحدد فقط بالوسط المتاح لها ، والانتقال هو خطوة في تطوير الخلايا المدينة ، وهو أيضا خطوة عصيبة في توليد سمسلة الخلية المجمدة ، فان السبطانية ، وهو أيضا خطوة عصيبة في توليد سمسلة الخلية المجمدة ، فان مهندي الوواثة الذين يستغلون الخلايا المتديية ، يقولون غالبا ، بأنهم مهندس الوواثة الذين يستغلون الخلايا المتديية ، يقولون غالبا ، بأنهم نقوا الاصابة الى الخلايا مع ال ( د ن ا )، فضلا عن تحويلها ، حتى لو كان ما يفعلونه مجرد اضافة ( د ن ا ) الى الخلايا .

و توجد عدة طرق شائمة تستخدم لوضع ال ( د ن 1 ) العادي ... أى ال د ن 1 الذي لم يغلف في داخل جزى، فيروس ، ليبوسوم ، أو بعض, النظم الحاملة الاخرى الى الخلايا .

عهد الخدلايا البكتيرية : الخدلايا البكتيرية التي تعتبر بكتيريا قادرة ( في سيكولوجية مناسبة ، التي يتم الحصول عليها بنموها بالطريقة الصحيحة وتعليقها في المخزن المناسب ) سوف تقوم برفع د ل ا بطريقة عفوية من المحلول حولها ، والعامل المشترك المستخدم ، يكون عادة الحاجة الى أملاح المفنيسيوم في وسطها ،

په وتستطيع البروتوپلاستان البكتيرية أيضا أن تنتقل عن طريق. ادماجها سويا في وجود ال ( د ن أ ) \* ويمكن أن يتم ذلك باستخدام البوليثلين(PSG) • وتتصل اغتميه الخلايا في وجود. PBG مكونة كتل الخلايا المتعددة ، وبعض المحاليل الخارجية ، التي تحتوى على د ن أ يتم اصطيادها داخل الخلية أثناء العلية \* الله ويسكن نقل الخلايا الثديية بواسطة النقل بالاصابة ، بواسطة الشافة د ن أ اليها مثل ترسيب فوسفات الكالسيوم "

انظر أيضًا الحقن الحيوى BIOLISTICS ص : ٦٤ ٠

الدمج الكهربي ص: ١٩٥٠

الفيروس الارتجاعي ص : ٣٤٥ •

TRANSGENIC

العساير الجيني

الكائن المضوى العابر الجين ، هو ذلك الكائن الذي تغير ليحتوى على جين من كائن عضوى آخر ، يكون عادة من أنواع أخرى ، في حين ان هذا قد يفترض ان الكائن العضوى المهنس وراثيا قد يسمى ( العابر الجيني ) ، ان هذا الاصطلاح يطبق عادة بالنسبة للحيوانات ، وأما بالنسبة للبيريا أو الخيائر ، فانه يطلق عليها دائما ( مهندسة ورائيا ) ، في حين انه بالنسبة للنباتات ، فان لها فرصة متساوية في الاستخدام .

ان خلق التباتات العسابرة للجين هو علم حديث نسبيا ( انظر الهندسة الوراثية للنبات رقم : ٢١١ ) \*

ويعتبر خلق الحيوانات العابرة للجين ، موضوعا معقدا تسبيا الخلايا الجرثومية ( اى البويضة والحيوان المنوى ، أو الزيجوت المخصب
حديثا ) يجب أن تتقير - وتقير بعض الخلايا في الشخص (الخلايا الجسدية)
ليس مقيدا على الاطلاق ( بالرغم من أنه قد يكون مفيدا الأسباب أخرى ) ،
وعكفا بخلاف مهندسي الوراثة النباتية الذين يستطيعون اعادة توليد أى
نات جديد من أية خلية في النبات تقريبا ، فأن مهندسي الوراثة الحيوانية .
يجب أن يطوروا طرقا الادخال ال (أد ت أ) ، إلى الحلايا الجرثومية ، وتوجد

★★★ الحقن الدقيق : وهــذه عن الطريقة الأولى الناجعة . والتي تعقن بسيولة ال ( د ف أ ) داخل نواة البريضة ( القطر حوالي / ۱ من المليمتر ) بواسطة ابرة رفيعة جدا . ويتطلب الحقن الدقيق مهارة فــائقة . وهذه عن الطريقة الوحيدة التي تســتخدم مهم الأبقار والأغنام والماغز والخنازير .

★★★ العدوى المنقولة (transfection) ؛ وهذه هي المالجة بالكيديائية للبويضة مع ال (دن أ) ، وفي حين أن هذه الطريقة تبسل جياء المخلايا الجسادية ، الا أنها تعتبر طريقة مراوغة بالنسبة للبويضات ، وقد ادعت مجموعة ايطالية أنها اكتشفت طريقة سهلة لبحل الحيوان المنوى يعتص ال (دن أ) من سائل بالرغم من أنه لم يستطع أي شخص آخر أن يعيد تجاربهم .

★★★ استخدام خلایا الارزام السرطانیة الجنینیة (BC cells)
نخلق الکیدة .

★★★ المتجــهات الارتجــاعية الفيروسية : بعض الفيروسات , وخصوصا الفيروسات الارتجاعية \* تسبتطيع أن تحمل ( د نه أ ) إلى خلية ووصله إلى د ن ا الخلية \* وهناك الكثير من النفع في استخدام عده الامكانية .
لكي تهنيس وواثيا كل أنواع الخلايا الحيوانية \*

الترنسوميك (transomies): وهذه تقنية حقنية ، لكن يدلا من حقن د ن ا ، فان منارسي هذا الحقن يقوصون يفخص قطماعات من الكروموسوم تحت الميكروسكوب تم حقنها \* وبما أن الكروموسومات يبلغ طولها ١/٠٠٠/، مم (واكثر رفعاً) ، فان هذه العملية تنظيب مهارة فائقة \*

والجينات الغربية التي تفخل الى الجينات العابرة ، تسمى عادة خارجية النبو ( في الجيواتات ) - exogenous ، أو بعينات خارجيــة ،(ectopic) بالنسبة للنبات .

انظر أيضا الكميرة ص: ١٠٧ .

العلاج الجيني ص : ١٨٨ .

الحيوانات العابرة للجين رقم : ٣٨٩ .

### العيوانات العابرة للجين: التطبيق

#### TRANSGENIC ANIMALS : APPLICATIONS

حناك ثلاثة مجالات استخدمت فيها تقنية العيوان العابر للجين . في تخليق منتجات تقنية حيوية ، في مقابل النتائج البحثية ·

الأول : تخليق التماذج الحيوانية للأمراض : ويحتمل أن يكون هذا. التطبيق من أنجع التطبيقات حتى اليوم ( انظر نماذج الأمراض العابرة للجين رقم : ٢٧١)

الثانى : وهو استخدام الحيوانات كنظم تعديل لتصنيع البروتين ، خصوصا في انتاج العقاقير الحيوية • والهدف من ذلك هو هندسة الحيوانات وراثيا ، بحيث انها تحتوى على الجين من أجل ويصله عقاقيريا على منشيط وبيبتيد واحسد الذي يجعلها تعدل البروتين في الغسدة الثديية \_ ثم يصنع بعد ذلك البروتين المهندس في اللبن • وقد تم دراسة المستويات البروتينية حتى (1- به بك 3) وقد كان للخنازير والأبقار والأغنام والماعز عن نظم انتاج التحميد في أنه • يمكن تجنب الحاجة الى مستنبت معنم ، عن نظم انتاج التحميد عن أنه • يمكن تجنب الحاجة الى مستنبت معنم ، وتجنب إلحاجة الى خلطات عندة ية معقدة ، ويمكن الحصول على البروتين بطرية حرة نسبيا عن البروتينات الأخرى • ومواد خلية جدارية حرة تسميات المداخلية المعالمة • وقد سميت عده التقلية (Pharming) بالرغم من أنها تسمية المسحفين •

وقد صناح العديد من مجهوعات الباحثين الحيوانات العابرة الجينية التي تنتج الألبان التي تحدوى على عسدة جرامات لكل لتر من مضاد التربسين \_ الفا \_ / ، ذلك البروتين الفعال لعلاج انتفاع الرئة ، وقد إستخدمت خبركة البروتينات العقاهرية المجدودة الأغنام ، واستخدمت جيزيم وجامعة تانيس الماعز في صنع هذا البروتين ، والفكرة الأصلية في استخدام الأبقار ( المنتجة التقليدية للألبان ) ، قد نقدت الضليتها بسبب مورة تربيتها الطويلة ، وعدد النسل القليل ، الذي يجعل من التربية أمرا المضاف التو يضاف التربية أمرا

ومجال التطبيق الثالث هو في تحسين حيوانات المزرعة \* أن حوالي الله التعاليف المناسة المسلمة التعاليف المناسة الله التعاليف التعالي

التي تمت حتى اليوم ، أثبت إن السائيرات الجانبية لهندسة جين نمو الهرمون داخل الخدادي أو الماشية قد فاقت وزن الفوائد الفعلية ، بالإضافة الى الجدل الذي نشأ بخصوص استعمال ال(BST) المحترن ، قد اقترحت أنه حتى لو كانت الهندسة الورائية ناجحة ، فإن الجدل سيكون أساسه الخلفية التنظيمية والإجتماعية .

والأفكار الأخرى التي أجريت لهندسة حيوانات المزرعة قد اشتبات على نحسين توعية الصوف ، ونوعية الألبان بادخال المزيد من بروتينات الألبان الى إبقار اللين .

انظر ايضًا الصوف ص : ٤٠٨ ،

معامل السماحية ص: ١٥٥٠

### نماذج الرض العابر للجين TRANSGENIC DISEASE MODELS

أحد تطبيقات الحيوانات العابرة للجين ، عو عبل نبوذج للأمراض البشرية ، وعندما يكون المرضى مصابين بمرض نادر ، وعندما يكون من المستحيل اكتشافهم قبل أن يستفحل المرضى ، وعلى ذلك فان المراحل الأولى لا يمكن دراستها ، أو عندما لا يكون أخلاقيا أو عبليا دراسة هذا المسرض على البشر ، قان الحصدول على نبوذج حيواني للمرض يعتبر ضروريا : بالرغم من أن مجدوعة قليلة من الأمراض البشرية لا يمكن محاكاتها بدقة عن طريق النماذج الحيوانية ،

وحاولت تقنيات الجين العابر السمى الى خلق حيوانات ، خصوصًا الفتران ، التى تصاب بالمرض الذي يكون بطريقة معينة ، متسخصا للمرض المبشرى • وهذه الحيوانات يمكن استخدامها من أجل فصل بعض الطرق العلاجية المهمة أو الأدوية ·

ومن بين النماذج المستخدمة ما هو آت :

الفتران المجتسة من أجل بعث أمراض الايدز ٢ الفتران السابرة للجين الحقيقي مع الجين البشري CD4 ، يمكن أن تصاب بقيروس الايدز ٠ و نموذج آخر \_ القار \_ HU-SCID ليس له جهاز مناعي وظيفي من نفسه ٠ لكن له خلايا بشرية مناعية ، يتم ادخالها اليه لعمل جهاز مناعي الذي يؤثر على الايدز • ( ومن المحتمل أن يسمى هذا بالحيوان الكميرى • لأنه خليط من الخلايا أو الانسجة من عدة حيوانات ) • و CCD للفئران يمكن عملها بطرق عديدة ، والتي تصرع أجهزتها المناعية ، وتشستمل على تعريض أجسامها الضخمة كلها للاشعاع ، وهندستها وراثيا لكي تشتمل على الجين السمى الذي يعدل في مستويات عالية في خلاياها اللمقية ·

نساذج البول السيكرى ( والعديد من الأمراض الأخرى والتي تكون عناك خلايا معينة غائبة ، أو لا تعنل بطريقة صحيحة ) \* ويرصل البين السمى بتسلسل منشط ، الذي يعدل فقط هذا الجين السمى في نسرج واحد معين ، يتم وضعه في الحيوانات ؛

وفى حالة البول السكرى ، فأن السمى يتم تعديله فى خلايا بيتا الوجودة فى البنكرياس ، ويقوم السم بعد ذلك يقتل هذه الخلايا ، تاركا باقى الخلايا الحيوانية بحالة سليمة ، وتسمى هذه التركيبات الجينية بالجينات السمية ،

نماذج السرطان : وتحتوى نماذج السرطان عادة على أورام سرطانية مولجة داخلها ، بحبت انها تعمل على تطوير سرطان معين ، بمعمل عال يطريقة غير سوية \*

نماذج المناعة الوظيفية ، ان الدلالة الشكلية للنظام المناعى الصحى عى قدرته على تمبيز الكونات العادية للجسم من المواد العادية الفعالة الأخرى •

وتنشأ سلسلة كبيرة من الأمراض من فشل هذه الآلية وتستخدم المبينات العابرة في اكتشاف كيفية تعلم الجهاز المناعي القدرة على تعييز الغاني من اللاذاتي ، كل منهما عن طريق ادخال جينات بروتينية أجنبية داخل الفئران عن طريق خلق الجينات السمية التي تعوق عصل بعض عبدوعات من الخلايا الليفية و وكانت لهذه الدراسات تضميتاته للعديد عن الأمراض مثل البول السكري ( الذي له مركب مناعي آلي ) ، التهاب المقاصل و والحسامية ، تصلب الأنسجة المضاعف ، وهناك مدخل آخر يأي في الحيوان ، وبذلك ين غيل نموذج مباشر للمرض البشري مثل التركيبات العظامية الناقصة التي عمل نموذج بهذا الاسلوب "

انظر أيضا التمشيج المثلي ص: ٢١٦ .

الجينات الورمية ص: ٢٨٦ .

### الدماغيات الشديدة القابلة للنقل

#### TRANSMISSIBLE ENCEPHALOPATHIES

هذا عو مصطلح عام للأمراض الدعاغية البقرية ذات الشكل الاستخدى و Scarpio . ومجموعة أمراض . و Scarpio . ومجموعة أمراض . وتسمى أيضا أمراض البقرة المجنونة ) . Scarpio . ومجموعة أمراض . Krutzfelt-Kurp, Jacob ، المستقد من المخ لم يتم التجرف على سبب حدوثها ، ورغما عن ذلك ، قانه من المحتمل أن هناك بروتينا يسمى بد (Prion) هو المسئول عن هذه الأمراض ^ أن العامل المسبب لذلك من الصحب القضاء عليه : عليانه ، عضمه في حمض ، أو تركه في الشمس لمدة أسبوع ، يبدو أن تاره ويكون قليلا .

ويدات الدماغيات تنبر اعتماما لدى صناعة التقنية الحيوية ، بسبب امكانية أن العامل الذى يسبب المرض ، أيسا كان ، سوف يدخل ضمن منتجات التقنية الحيوية المنتجة من المستنبئات الحلوية ، وتستخدم العديد من نظم مزرعة الخلية ، عصل العجل الجنيني ، كجز ، من الوسط الذي تنسو فيه الخسالايا ، أن الخوف قد ينشساً من أن يتمسكن عامل الديسوية ، وكان من دخول الخلايا ، ومن هساك الى منتجات التقنية الحيسوية ،

وقد رفض مجلس الصحة الهوائدى الرافقة على نصو هرموك ARES-SERONO على هذا الأساس في عام ١٩٩٠ .

#### TRANSPOSON

المتنقسل

المتنقل عو عنصر جبتى ، الذي يستطيع الانتقال بين المادة الورائية معظم الجينات الخل في مكانها كما عي بالنسبة للجينات الأخرى ، الإ إذا
ادت عملية التغير الاحياقي الى اعادة ترتيب المادة الورائية ، في مكانها ،
وتقوم المتنقلات بكسر علم القاعلة - فهي قادرة على نسخ أنفسها في أي
مكان داخل المادة الورائية ، أو حتى في مواد ورائية الخرى ، اذا كانت
متواجدة في نفس الخلية - وعلى ذلك وعلى سسبيل المشال فأن المتنقل
قله ينسخ نفسه خارج المادة الورائية المبكترية ، وإلى داخل المادة الورائية

للبكتيريا الآكلة ، عندما تصيب البكتيريا الآكلة البكتير ، وبعض المتنقلات توصيل نفسها خارج مواقعها الأصلية لكى تقوم بهذا ، لكن معطيها يتسخ نفسه يسهولة ، ويذلك تكون نهاية نتيجة عملية النسخ ، هما نسختين من المتنقل ، حيث توجه واحدة من قبل .

ان عملية انتقال المتنقل تسمى التحول · وقد استغلت في عديد من العارق بواسطة علماء الوزائة والهندسين الوزائيين · لتحريك الجينات داخل البكتيريا ، وبدرجة أقل في النباتات · والعديد من المتنقلات تحمل جينات مقيدة ، بالاضافة الى كونها د ن أ أنائيا الذي يتناسل حول المادة الورائية ·

معظم الأجمام المضادة المقاومة ، يتم حملها على المتنقلات في بعض البكتيريا ، مثلما تحمل الجينات ، لاشياء مثل مقاومة المعدن الثقيل "

ان الطريقة التي تتحرك بها العديد من المتنقلات ، تذكرنا بالطريقة التي تتناسل بها الفيروسات الارتجاعية ، قالمتنقل ينسخ نفسه على (رن أ) الذي بعد ذلك ينسخ على المادة الوراثية ، مثل ال (دن أ) وسبب منا التشابه ، فان مثل هذه المتنقلات والفيروسات الارتجاعية , يتم جمعها مع بعضها أحيانا وتسدى المتنقلات الارتجاعية ،

## برنامج بروتوكول العلاج

#### TREATMENT PROTOCOL PROGRAM

25.0

وهذه هي الخطوة التمهيدية التي اتخاتها لجنة (FDA) للساح للمرضى المسابين بالمراض ، في مرحلتها الأخيرة لكي يتماطوا الأدوية التجريبية ، قبل أن تتخطى كل العوائق التي تتبعها للوصول إلى المرافقة التنظيمية النهائية ، وهذا التصور قد اتخد بناء على رغبة الجمهور وخاصة مرضى الايدز ، الذين اعترضوا على المعدل البطى الذي يتخذ في الإجراءات ، لدرجة أن البعض يلقى جنفه من جواه المرض قبل أن يجد الدواء الشافى من المرض في الأسواق .

انظر ايضا مسار تطوير العقار س: ١٥١٠

السلطات التنظيمية ( الولايات المتجدة ) ص : ٣٤٢ \*

معظم المقدمات في المراجع ، ستخبرك بان ال ل ن أ عو خيط هفرد و د ن ا هو خيط مزدوج ، أي أن د ن ا يتكون من جديلة مزدوجة من الخيط الملفوف حول بعضه ، بالرغم من أنه معروف أن ال ر ن ا يمكن أن يمكون ذا ثلاثة خيوط ، وفي الأونة الأخيرة تم التصرف على ال د ن أ الثلاني أيضا ، وعذا النوع الأخير له استخدامات عديدة فعالة ،

ان الحيط الثالث من الدن أ الثلاثي يرتبط بالاتنين الآخرين ، عن طريق قاعدة زوجية معينة ، وعلى ذلك يدكن استخدامه ككاشف ، الذي يتعرف على تسلسل دن ا معين اذا ارتبط بالجزي، الذي يقطع الدن أ، قان الخيط الثالث ، يمكن ملاحظته على أنه يعمل كنواة انزيمية ذات تسلسل معين ، أي أنه الكاشف الذي سوف يقطع الدن أ ( بالضبط بالقرب منه ) عند موقع معين تماما - وقد تم صنع العديد من انزيمات النوية الاصطناعية من هذا النوع -

وتشمل الاستخدامات البديلة ، استخدامه في ايقاف النشاط المجينى ، بطريقة مماثلة تماما لما يفعله ال ر ن ا المضاد للاحساس ، وذلك بالارتباط بالجين وبذلك يوقف نسخها و (APTAMERS) مي جزيئيات من الد د ن أ مختارة لقدرتها على الارتباط بالجينات بطريقة فعالة لايقاف تشاطها .

ومجال ثالث من الفائدة المعتملة ، هو استخدامه كمجسى د ن ا فى اختبار المرض \_ واستخدام الخيط الثالث من د ن ا لتكوين حلزون ثلاثى ، بعنى انك لا تحتاج الى الاثنين الآخرين قبل اجراء تهجين .

ويوجسد عدد من التركيبات المعقدة وثيقة الصلة ، تم صنعه من د ن أ ، الأغراض عديدة ، وقد التجت شبرون بوليسرات متفرعة من د ن أ كوسيلة للمساعدة على ذيادة حساسية اختيارات التهجين .

وقد استخدم فاردین سیمان . قلیلات التنوی ، فی صنع ترکیبات اشبه ـ بالقفس ، و بذلك آثار الرغبة فی فتح مجال لاستخدام ال د ن آ كمادة حبوية \*

انظر أيضا الاستنساخ الدارويني ص: ١٣٣٠

معلم الورم الخبيث ، هو أى جزى بيين وجود السرطان ، وعادة خانه ينتج عن طريق أنواع قليلة من السرطان ، بالاضافة الى اظهار وجود السرطان فانه أيضا يخبر عن نوع السرطان ، وبالتالى يحدد نوع العلاج المتاسب .

ومعلمات الورم الخبيث تعتبر ذات أهمية كبيرة للطب الحيـوى ، يسبب أهمية السرطان كسبب للوقاة في العالم الغربي · ويمكن استخدام عملم الورم الخبيث ، في التشخيص · أو بطريقة فعالة كأعداف الأدرية المقافير الحيوية مثل ( السميات المناعية ) ·

وتقع معلمات الورم في فثنين ؛

النوع الأول هو منتجات الجيئات الويمية ، ومن ثم قان وجـودها يمثل جرًّا من السبب ، لماذا تكوف الخلية ، خلية سرطانية ليبدأ بالتعامل معها .

والفئة الثانية تعتبر فئة عرضية ولكنها ترجد دائما مصاحبة بنرع مخصوص من السرطان ، مثل هذه البروتينات تصنع عادة داخل أعداد قليلة من خلايا الجسم السليم ، لكن الخلايا السرطانية تستطيع أن تجعلها بكسيات كسيرة ، أو في أماكن مناسبة ، ومن بين الأنبواع التي تست حراستها الأفواع التالية :

★ 🖈 بيتا ـ ٢ ميكروجلوبين -

★★ الموزوث المفاد للسرطان الجينى (CBA): وهو بروتين موجود نى كثير من الخلايا السرطانية وفى الأجنة الطبيعية .

★★ انزيم الحمر العصبى (NSE) وهو انزيم يوجد عادة فقط فى الخلاما العصمة .

★★ بروتين الغا الجنيني (AFB) ، وهو بروتين ، يصنع بصفة طبيعية فقط من تطوير الجين \*

★★ الفـدة التناسلية الشيمية (HCG) بروتين يصنع فقط عن طريق الشيمية .

★ ★ الغشاء الموروث المضاد الظاهر (EMA) .

★★ 125, CA 199 ( بروتيتان من الخلية السطحية ، يوجدان في العديد من المسرطنات لبقع الافات التناسلية : ولا احد يعرف ما مو الدور الذي يقومان به في الحالة العادية ) .

نسيج الموروث المضاد المتعدد البيبتيدان (Y(TPA) بنيء ريكن عمله مع منشط النسيج الجيني البلازمي ، سوى أنه دواء للقلب .

★★ حمض البروستاتا الفوسفو انزيمي (PAP) انزيم يعتبر معلما. لسرطان البروستاتا \*

بالاضافة الى ذلك فاقه توجه سلسلة من الموروثات المضادة ( اى البروتينات التى ترتبط بها الاجسام المضادة ) ، والتى قد تم تحديدها بواسطة الأجسام المضادة احادية التسخ لكونها مصاحبة لانواع معينة من السرطان ، لكن وظيفتها العادية تعتبر مبهمة " وعدد منها تكون بروتينات سكرية أو كربوهيدات : وتضيف الخلايا السرطانية وحدات من السكر بترتيب مختلف اختلافا طفيفا عن الخلايا العادية ، وعلى ذلك تخلق اشكالا سكرية مختلفة من عده البروتينات : انها تلك الاختلافات بين الاشكال السكرية التى قد اكتشفت كعلمات عن طريق الجسم المضاد .

انظر أيضا التسكر ص: ٢٠٢٠

الجينات الورمية ص : ٧٨٦ ٠

فيروسات جنوى البقر ، هي قيروسات د ن ا ، من نفس العائلة مثل جندى البقر ومرض الجندى • وبها أنها فيروسات يمكن التعامل معها بامان ، آلذا فقد استخدمت في العديد من تطبيقات التقنية الحيوية •

وقد استخدمت جدريات البقر النوعية ، كقواعد لنظام التعديل المتجه ( انظر نظم التعديل ص : ١٧١ ) • ويستطيع الفيروس أن يصيب عددا كبيرا من الحلايا ، وعددا واقرا من الـ د ن أ ، ويمكن التخلص من قطعة عنه تهاما باستخدام الطرق الجينية المناسبة . وعلى ذلك قان كمية كبيرة نماما من الجينات الغريبة يعكن وصلها به ، ثم يستعمل الفيروس المعالج في اصابة عدد كبير من الحلايا ، ويسمح بذلك لعاماء التقنية الحيوية من اختمار الحلية الأكثر ملامية لهذه العملية . وقد استخدمت متجهات جدري البقر الفيروسي ، يطريقة موسعة تماما في الأبحاث ، حيث يمكن استخدامها لتعمديل البروتينات في خلايا الثدييات . وحيث انها تختوي على عدد كبير من ال د ن أ ، فانها يبكن أن تستخدم لانتاج اكثر من بروتين في المرة الواحدة داخل الخلية ، والذي يكون مفيدًا للبروتيت أن بأكثر من سلسلة من عديد البيبتيد ( بروتينات الوخدة الثانوية المتعددة ) • وقد استخدم أيضًا جدري البقر كقواعد للقاحات الغيروس الحي ( انظر اللقاحات الفيروسية ( ص : ٢٠٢ ) . ويعتبر مناسباً لذلك لأنه لا يسبب بنفسه مرضا خطيرا ، وحيث انه يستطيع اصابة عدد كبير من الأنواع ، فانه قد يستخدم لانتاج سلسلة كبيرة هن اللقاحات الحيوانية ، والتي حي الهدف الأول من عدًا النوع من التقنية • وقد منحت موافقة مؤقتة للتجارب الحقلية على لقاح جدري البقر الفيروسي في الولايات المتحدة الأمريكية عام ١٩٩٠٠

وقبروسات جدرى البقر وجدرى (racoon) ، والتى تشارك فى بعض الخصائص المفيدة لجدرى البقر الفيروسى ، يجرى حاليا النظر اليها كنظم اتجاه بديلة .

اللقاحات VACCINES

اللقاحات هي تلك المستحضرات التي عندما تعطى للمريض ، قانها تعدت عنده استجابة مناهية ، والتي تتبجة لذلك تحمى المريض من العدوى بالعامل المسبب للمرض ، ويتكون اللقاح عادة من الكائن العضوى الذي يسبب المرض ( وهو اما أن يكون موهنا بطريق مناسبة أو مينا ) ، أو يعسى أجسراه منه ، أن توهين فيروس (attentuation) أو بكتير ، هو جعله ينبو بحيث لا يفقد قدرته على اللهو في المستنبت (rulture) ، لكنه يفقد بعض أو كل قدرته على المدو في المستنبت (rulture) ، لكنه يفقد بعض أو كل قدرته على الحراث المرض في الحيوانات ، وفي العادة تفقد المكتبريا والى حد ما الفيروس قدرتها ببطء على عمل مستعمرة في الكائنات الحية ، ومن ثم فانها تسبب المرض ( عندما تستنبت خارج الجسم ) - وتوجد مناك سلسلة من الطرق البيوتهنية لانتاج اللقاحات :

اللقاحات الفيروسية ؛ وهي أللقاحات التي تتكون من فيروسات.
 متحولة وزائيا \*

★ لقاحات العقاقير الحيوية : وهي عبارة عن يروتينات او قطاعات. من البروتينات او والتي تكون مشابعة تساما للبروتينات الوجودة في جداد الفيروس أو البكتيريا ، يمكن صنعها بواسطة طرق ال د نه أ المعالج. كلقاحات ، وهذا هو الطريق البيوتقني القيامي ، ومن مييزاته ، أنه لا توجد فرصة أن يكون اللقاح الناتج محتويا على أية أجزاء من الفيروس. الحي ، واللقاحات البيتيدية ، غاليا ما يتم ادماجها بواسطة الهندسة الووائية ، الى حامل بروتيني كبير لتحسين مناعتها البينية ( أى كيفية جعلها الجسم مكتسبا المناعة ) ، أو تباتها ،

★ بيبتيدات الموروث المضاد المركبة (MAPs)، والتي قام بتطويرها (J. J. Tam) وعده عن اللقاحات البيبتيدية ، والتي تعتبر مخيطة مع يعضها كيميائيا ( وعادة على « عمود فقرى » من بوليليسين ) · وهذا يعني أن المديد من اللقاحات يمكن اطلاقها في جرعة واحدة ·

★ اقتاحات البروتين المتعددة : وهذه فكرة مشابهة لفكرة (MAPs) لكن في هذه الحالة يتم صنع بروتين واحد ، عن طريق الهتدسة الوراثية ، التي تكون فيها البيبتيدات المختلفة جزءا من سلسلة هستمرة من متعدد البروتين .

انظر أيضًا ( اللقاحات الفيروسية ص : ٤٠٢ ) •

#### VECTOR

### القوة الموجهة

القوة الموجهة المستخدمة في مجال التقنية الحيوية ، هي عادة قطعة من ال د ك أ ، والتي تسميح لقطعمة أخرى من ال د ك أ بأن تسمعنبت باستخدام تقنيات ال د ك أ المعالج ،

وال د ن ا لا يتناسخ كلية بنفسه : فانه يحتاج الى بطسارية من الانزيمات لكى يتناسل داخل الخلية - وتنسق الانزيمات ، ال د ن ا مع نبو الخلية ، فقط عن طريق تخليق جزى ال د ن ا في وقت معين من دورة نبو الخلية ، ولكى تسمح بهذه العملية فان ال د ن ا يجب ان يحتوى على اشارة ، ابدا من هنا ، والتى تسمى نقطة الإصل لعملية التناسخ - وعلى ذلك فان أي د ن ا يرد استئباته يجب ان يحتوى على نقطة أصل (origin). ولما أتني توجد بها نقطة أصل التناسخ و واشارة ايقباف التناسخ عند الطرف الآخر ، اذا كان ذلك عطلوبا ) ، تسمى المنسخ النسخ بيب أن تعطى واحدة : ويتم ذلك عن طريق وصل القطع جميعا مع نقطة أصل ، ويسمى ذلك بالمتجهات على قطمة من الدن أ ، ويسمى ذلك بالمتجهات على أنها منسخات صغيرة ، والتي نسستطيع أن نضيف عليها د ن أ اخرى "

وتلك هي الوظيفـــة الأساسية للمتجهات ، ولكي نجملها مناسبة للاستنساخ ، قال لها سنة من الخصائص الأخرى :

معظم المتجهات الاستنسانية لها صفات وراثية اختبائية (episomea) أي انها تلك المناصر الجينية التي يمكن أن تتناسخ بطريقة منفصلة عن

كروموسوم الخلية العاس ر أى بقية ال د ل أ التي تنتمي اليها ) ، وقد نكون الأييزومات عبارة عن بلازميانات ( حلقات صغيرة من د ن أ بلا وظيفة لمدرجة أنها تكون مؤذية للخلية ) أو فيروسات دائية ( قطعا من ال د ن i ايها امكانية التشفير عن جزيئات الفيروس ) ــ (انظر البلازميد رقم : ٢١٥)،

والمتجهات و التقليدية و مثل سالاسل (pb R) ومتجهات ٢ - ميكرون التي تستخدم مع الخيائر هي بالازميدات و والتي تكون سلسلة لمبادا من متجهات تسلسل د ن آ مبنية على البكتيريا الآكلة ( البكتير الآكل للفيروس) و والفيروسات الآخرى مثل (T7) يتم (ستخدامها أيضا و وقد استخدمت قطع منها في انشاه مزيد من بهيبيات غريبة مثل (cosmids) وقد استخدمت هذه الكوزميدات في الاستنساخ الجيني ذي المجم الكبير والتي يمكن جمعها في حزم من جزيشات لمبادا الفيروسية و ولكن ذلك لا يحدث الا عندما يتم وضع ٢٠٠٠ عقامة من الدن أ الغريبة داخلها وعلى ذلك فان عملية التحزيم و تعتبر طريقة معتازة لضمان الحصول على بلازميسد مع مدى كبير من الدن أ الخرياة المتحال على المسلسلة من العناصر الجينية لجعل استنباتها يتم بطريقة سهلة وهسله العناصر يمكن أن تشتمل على الآتي:

\* جينات اختيارية : وهذه الجينسات يمكنها أن تشقر عن شي، ما ، الذي يسمح بدوره للخلية بأنه تعيش في ظروف غير طبية \* والنوع الشائع ، هو الجين الخاص بمقاومة مضاد حيوى : ومن خالال استنبات الكائن المضوى المهندس وراثيا ، في وجود المضاد الحيوى ، سوف يختار هذه الكائنات العضوية التي تحتوى على المتجه ( ومن ثم مهما كانت الجينات التي توصلها بالمتجه ) \*

★ الرابط المتعدد: وعده قطعة من الدن أ تصنع لكي تحتوى على العديد من مواقع الانزيم التقييدية ، بحيث ان المتجه يمكن قطعة عند هذا المحدد لكي يوصل بجينات الحرى .

خ نقاط أصلية آخرى للتناسخ: ونقاط الأصل تكون محددة تبعا لنوع الكائن العضوى – والأنواع البكتيرية لا تمبل عادة مع الخبائر و والكائنات العضوية التوعية تعتبر معيدة لاجزاء عديدة من أى مشروع عندسة وراثية ، وعلى ذلك قان بعض المتجهات تحتوى على بعض نقاط أصل للتناسخ من أجل العديد من الكائنات العضوية - مثل مده المتجهات يكن تسميتها بهركبة (shuttle) المتجهات ، لانها تستطيع الانتقال بين الانواع (وذلك بجساعدة العلماء) .

★ نقاط الأصل المتخصصة : والأنواع المختلفة الأخرى من نقاط أصل التناسخ هي :

\_\_ يلازميدات عالية الرقم النسخى \* والتى توجد فى نسخ عديدة داخل الخلية وليست واحدة أو اثنتين ( كالمعتاد ) \*

بلازميدات النسخ الهارية ، حيث أنه عند الاشارات القادحة
 ( عادة تكون تغيرا في درجة الحرارة ) ، فأن التحكم المعتاد في كمية بلازميد
 د أن أ الموجودة في الخلية ، يتهار ، وتملأ الخلية بالبلازميد .

★ المنشطات ، المعجلات ، البنيبتيدات الفائدة ، عده العساصر
 تساعد في تعديل الجني الذي يتم استنساخه في المنجه .

وحيت انه يوجد العديد من المتجهات التي يمكن تجميعها من هذه المركبات ، قان بعض النظم المتجهية ، لا يتم صنعها ، على أنها متجهات كاملة ، واتما على هيئة نظم عليبات (cassette) ، حيث يمكن للجينات الاختيارية المختلفة ، ونقاط الاصل ، الغ ، يمكن الاخالها سويا لعمل متجه حسب اختيارك ،

انظر آيضًا ( نظم التعديل ص : ١٧١ ) \*

### VERTICAL INTEGRATION

التكامل الرأسي

« يجب ، مو مصطلح الاستشارين الادارين ، ويقصب به ، الشركة التي تستطيع أن تقوم بادا جميع أعمال التنمية ، الانتاج ، والبيع لشيء ما ، في مجال الصناعات الدوائية ، والشركة المتكاملة رأسيا ، مي تلك الشركة تقوم بأعمال البحث والتصنيع والتسويق ، وبيع العقاد .

وتوجد قروق جوهرية بين مستويات التكامل الرأسى ، للولايات المتحدة وشركات التقنية العيوية الأوروبية ، وتسرى العديد من شركات التقنية الحيوية الأمريكية ، التي ترتبط بالشركات المنتجة للدواء ، عادة نفسها على انها توضر الخدمات للشركات الدوائية الكبيرة ، المجموعة الرئيسية ، دانها تقوم باكتشاف أو اختراع الدواء ، وتطور طرقا جديدة لتوصيلها ، أو تقوم بتقديم الأبحاث أو كفاءات قابلة للتطوير من أجل صنع اللواء ، وعلى النقيض ترى معظم شركات التقنية الحيوية الأوروبية . أنه

قدرها في أن أصبحت شركات دوائية كبيرة ، حيث تقرم بعمل كل شي، بدءا من اكتشاف الدوا<sup>ه</sup> وحتى توصيله باب عائلة الطبيب ( وهذا هو أحد الاستباب لوجود عمد قليل من الشركان الدوائية الأوروبية عن الشركان الاسريكية ) .

وفي تواح أخرى من صناعة الرعاية الصحية ، فان شركات النقنية الحيوية ، تنزع نحو البقاء بعيدا عن أن تكون جلاسكو ، أو داو جونز آخر وخارج مجال الرعاية الصحية ، وفي مجالات مثل النظافة المبيئية ، ال الشركات المتخصصة في الكيماويات ، فان نفس الظروف لا تنطبق ، حيث تعمل شركات التقنية الحيوية ، كشركات سقسة للخدمات ، سواء للشركات الأخرى أو للأفراد ، في العديد من المسناعات ، وخصوصا تلك الشركة التي توفر المواد الكيميائية تصاعاة الدواء ، وهي ايضا لديها تلزعة في أن تكون شركات دوائية متكاملة تماما وبرة الخرى ، فانه توجد رغية لدى الشركات الأوروبية ، لأن تأخذ يفكرة طول الأجل الكبرة ( أو لديها وحسم العظمة ، الذي يعتمد على طموحاتك ) ، بينما تحمل الشركات الأمريكية المشعل لخدمة شركات الدواء الحالية .

#### VIRAL VACCINES

## اللقاحات الفروسية

وتسبى أيضاً باللقاحات الحية الفيروسية ، وهذه هي اللقاحات التي تتكون من الفيروسات الحية ، فضلا عن الفيروسات المبتة ، أو الاجزاء المقصولة من الفيروس ° ومن الواضح أن الفيروس نفسه لا يتم استخدامه ، لانه ببساطة ، سوف ينقل المرض الى المريض ، ولذا تستخدم بدلا من ذلك، احدى طريقتى الهندسة الموزائية ، لانتاج فيروس يقوم بعد ذلك باحداث الاستجابة المناعية للفيروس المرض ، لكنها لا تسبب المرض نفسه ،

والطريقة الأولى هندسة فيروس المرض وراثياً ، بحيث يكون غير هؤذ ، لكنه لا تزال لديه القدرة في أن يتناسخ ( وأن يكن أحيــانا عديم الفاعلية ) في خلاياً الاستنبات الحيواني \*

وتعتبر هذه الطريقة مشابهة لانتاج الغيروس \* الموهن ؛ ، أى أنه ذلك الفيروس الذي نهى في الممل ، حتى نقد قدرته على احداث المرض ، وبالرغم من ذلك ، فسانه اسلوب الهندسة الوراثية ، يبحث في مسالة التاكد من أن الفيروس الذي قد تم توجينه ، لن يكون لديه الفرصة ، في أن يعود عن طريق التغير الاحيائي الى حالة الفيروس المؤذى ، أو فيروس ممرض ، وذلك اما عن طريق صدف كل الجينات أو باحلال المتساطق الدليلية من الجينات ، بسادة جينية أخرى مختلفة تماما ،

والمساد الثاني ، يأتي في كلونة ( استزداع ) الجن ، من كونه بروتينا لفيروس عمرض الى نسوع آخسر من الفيروس غير المؤدى ، بحيث يكونه الثانج مشابها للفيروس المعرض ، لكنه لا يسسبب المرض ، وقد استخدم في جدري البقر والفيروسات الغدية تفس الاسلوب ، وخصوصا عند صنع فيروسات دا، الكلب ، وتوزيعها في طعم اللحم : وقد أجريت تجربة هذا اللقاح في صيف عام ١٩٩٠ ، في الولايات المتحدة الأمريكية .

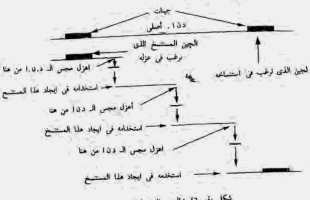
هناك تقنيان عديدة ، تصرف بالجين المتجول ، أو الكروموسوم المتجول ، وتعتبر جميعها طرقا لاستنساخ مناطق كبيرة من الكروموسوم ، ويوضح الرسم الفكرة الاساسية ، وبدا من موقع معروف ، قان المكتبة الجينية ، يجرى فحصها للبحث عن المستنبتات التي تهجن ألى مسابر الد ن أ ، الماخوذ من أطراف المستنبت الأول ، ويتم عزل هذه المستنبتات بعد ذلك ، وتستخدم أطرافها في فحص المكتبة مرة أخرى ،

وهذه المستنبئات ، يتم عزلها ، ويجرى استخدام أطرافها ٠٠٠٠ وهكذا ، وقد يستمر هذا العمل حسيما يكون مطلوبا ، لنصل من المكان الذي توجد فيه ( عادة يكون علاما رابطا ــ وموقع RFLP ، يعرف بأنه يكون قريد من الجين الذي تريده ) الى المكان الذي تريد أن تكون فيه ٠

وهناك أنواع مختلفة تسبى بالجين القافز ، أو الكروموسوم القافز ، والتى تسمح يحذف بعض الخطوات الوسطى : وتعتبد هذه الأنواع على اعادة ترتيب كروموسومات د ف أ الأصلية أثناء الاستنساخ .

ولكى نجعل الكروموسوم يتجبول سريصا ، فانه يكون من الفيد للمسمئتيتات بان تغطى كبية كبيرة من ال د نه أ ، فان كل خطوة سوف تفطى كبية صغيرة فقط من المادة الوراثية ولهذا فأن المتجهات الكوزميدية ( التي تحتوى على ٢٠٠٠ قاعدة من ال د ن أ الفريب لكل مسمئنيت ) ومتجهات ياك ( التي تستطيع أن تحمل حتى مليون من القواعد ) ، تعتبر مفضلة ( انظر القوة الموجهة ص : ٣٩٩ ، معامل السماحية ص ٤١٥ ) ،





شكل رقم ١٦ ( الجين المتجول)

الاخشار WOOD

تجذب عملية تصنيع الاختسباب ، اهتماما متزيدا من علماء التقنية الحيوية ، وجزئيا لأن الطرق التقليدية المتبعة حاليا ، ينتج عنها قدر كبير من النفايات ، التي تعتبر غير مستنجة بيئيـــا ، وفي موضَّم آخر ، لأن الاخشاب تعتبر مادة بيولوجية ، والتي يكون من المناسب ، تصنيعها بالوسائل البيولوجية • وتعتبر كل عمليات التصنيع الحيوية للاخشاب موجهة تقريباً لصناعة الورق ، والذي يأخذ رقائق الأخشاب ويحولها ، من خلال لباب الأخشاب الى سبيليلليوز نظيف أبيض ، من أجل تصنيع الورق •

والمجالات الخمسة التي يركز عليها علما النقلية الحيوية عي : ★ ما قبل عملية التصنيع : وفي هذه العملية تتم ازالة القمار والرَّاتَيْنَجَاتُ مَنْ الأَفْشَنَابُ \* خَبِيتُ أَنَّ الأَخْسَابِ الآتمية من معظمُ الأَنْسَجَارُ ، تحتموى على قدر كبير من المواد المقدة والزيوت الكيميائية التى تحفظ الانشباب من هجوم الحشرات والبكتيريا \* لذا يجب التخلص من هذه المواد: وهذه العملية يمكن الجازها عن طريق ( تخمير ) لباب الاخشساب بواسطة الكائنات العضوية الدقيقة ، التى تنمو على القار، أو بهضمها بواسطة الليبيزات التى تقوم بتحليل القار الى مواد قابلة للاذاية فى الماء -

★ عجينة الورق (pulping) : وعادة تتحول رقائق الإخشاب الى عجينة الورق ميكانيكيا أو باستخدام المواد الكيميائية ، وجار حاليا اختبار الطرق الانزيمية ، والهدف المطلوب انجازه في هذه العملية هو تعليل مادة اللجنين والمواد غير السيليليوزية الأخرى التي تضم أنسجة السيليليوز مع بعضها ، وصناك العديد من الفطريات المعروفة التي تصنع انزيمات اللجنين ، وعاد الانزيمات تستطيع أن تتعاون في تحليل الإخشاب ، وفي الوقت الحالي تستخدم مثل هذه الطرق ، بالارتباط مع الجريش الميكانيكي ، والعلاج بالقطر أو بالانزيم يقوم بتنميم الأخشاب ، ويقلل الطاقة المطلوبة من العاصرات الميكانيكية .

★ تعديل النسيج: وتعتبه طبيعة الورق الى حد كبير على نوع النسيج الذى تصنع منه • ويمكن تعديل نسيج السيليلليوز عن طريق تهذيب التعرجات السطحية \*

★ التبييض الحيوى : ويعتبر لون الورق في غاية الأصيدة . ويتلون الورق يسبب العدم الكبير من المركبات التي تتخلل الأنسجة ، والمواد الأولية التي تتدرج تبعد المسمى \* لجنين \* \* الخشبينات ، التي استخدمت في تبييض اللباب دون الحاجة الى استخدام الكلور ، وتستخدم اكسيدات الكلور عادة في صناعة الورق \* وتستخدم الزيلانات أيضا : وتقوم هذه الزيلانات بتحليل السكر العدادى ، فضلا عن السيليلليوز ، وبلك تحرر المواد الملونة المحجوزة في اللباب \* ( ومن المهم أن تكون هذه الزيلانات خالية من أية هواد سيلليوزية ملوئة ، حيث أن ذلك قد يؤدى الم تحليل السيليلليوز أيضا ) \*

★ نقل النقايات: انتاج ورق جديد ، واعادة تشخيل الورق القديم يولد قدرا كبيرا من النقايات المائية \* وقد تكون هذه النقايات مشكلة تلوث حقيقية ، ويرتفع المطلب الاكسجيني الحيوى (BOD) من النقايات المائية الى مستويات غير مقبولة ، وعلى ذلك يكون العلاج البيولوجي لنفايات لباب الانتشاب ، هو الطريق الى تقليل هذه المشاكل البيئية \*

الصـــوف WOOL

احد اهداف الهندسة الوراثية في مجال تربية الحيوانات هو تحسين انتاجية ونوعية الصوف الذي تنتجه الأغنام • وتعتبر هذه العملية من المشاكل المعتمدة • لكن احدى مجموعات البحث التي تعمل في هذا المجال توجد على وجه الخصوص في استراليا ، التي تقوم بانتاج جزء اساسي من هذه المادة يقدر باثنين بليون كجم ، وتصدره سنويا الى مختلف أنحاء المائم :

### ويعتمه تحسين انتاجية الصوف على التوجهات الآتية :

★ ادخال الجين ( الموروث ) من أجل نمو الهرمون في الاغتام : وقد نمت هذه المحاولة ، ويبدو أنها أحدثت ذيادة في انتاجية الصوف ، بالرغم من أن أحدا لا يعرف السبب على وجه التحديد .

★ ادخال جينات جديدة للكارتينات في الأغنام: حيث توجد انواع عديدة من الكارتين في الصوف، ويتغيير نسبتها قد تعسل على تحسين نوعية الصوف ويعتبر هذا المدخل تجريبها ١٠ أنه ليس من الواضح ماهية تأثير ادخال أي جين بذاته على الصوف، حتى لو صنع البروتين في الخلايا المناسبة والوقت المناسب.

★ ادخال الجينات من أجل تحسين اصطناع السيستين داخس (لجينات المنقولة للأغنام: والكارتين وهو البروتين الموجود بالصوف له المديد من السيستينات، التي تعتبر العامل المحدد في معدل تمو العموف ولا تستطيع الاغنام عادة أن تصنع السيسبتينات لنفسيا ولما كانت تموق الانزيمات المرتبطة بها ، لذا فان الأمداف الهندسية هي اعطاء الأغنام الانزيمات من المكتبريا ، التي تستطيع أن تصنع السيستين من الكبريتيدات المتولدة داخل المعدة \*

﴿ توجيه نباتات التغذية : الطريقة البديلة للحصول على السيستين بوفرة داخل الأعمام ، هو عن طريق توجيه النباتات التي تأكلها للحصول على السيستين الوفير • والمشكلة التي قد تحدث عنا ان بكتريا المعدة تقوم بتحليل قدر كبير من السيستينات في الطمام ، ولذا فان تحسين نباتات علف الأعمام قد لا يحسن الصوف الناتج • وتعتبر بعض البروتينات المخزنة من البازلاء ببثابة مانع قوى ضد تحلل المصدة ، وقد تكون عي المناسبة لذلك • ب توجيه بكتريا المعدة : والطريق المبدئ لاستغلال بكتريا المعدة ،
عو بتحويل السليلليوز في الغذاء الى كيماويات ، تستطيع الأغنسام
استعمالها بكفاءة ، أو جعل قدر وقير من الأحماض الأمينية الأساسية ،
والسيستين بصفة خاصة متاحا للاغنام \* أن هذا المبحث لاذال في عراحله
الأولى الى حد ما بسبب صعوبة محاكاة العود الذي تقوم به البكتيريا ،
ولكى تقوم بهذا فانك تحتاج الى شيء ما يشبه معدة الاغنام مثل الحاضن \*

# X

#### XENOBIOTICS

## المواد الدخيلة على المواد العيوية

المادة الدخيلة ، عن المادة الكيميائية ، التي لا توجد عادة ، في بيئة دا ، وتعنى عادة المادة السمية الكيميائية ، التي تكون بكاملها اصطناعية ، مثل المركب العطرى المكلور ، أو المركب العضوى الرقبقي .

وتتعامل التقنية الحيوية مع هذه المواد ، في ثلاثة مجالات :

أولها : في تحديد مدينها ، وتأثيرها على النظم الحية ، تأنيا :
طور وجال التقنية الحيوية طرقا للتخلص منها من خلال طرق العلاج الحيوى،
أو التحلل ذي الأساس الانريسي - وأخيرا ، أن عناك سلسلة من منتجات
التقنية الحيوية ، تهدف الى احلال المركبات ، التي أذا خرجت من مواقعها
الستهدفة ، فانه يمكن تصنيفها كسواد دخيلة على المواد الحيوية - ومن
ين هذه المركبات ، مبيدات الأعشاب الكيمياوية ، والمبيدات الحشرية ،
والتي تسامل عوامل التحسكم الحيوى ، والمبيدات العشرية العضوية في

تعتبير كرومومىومات الخميرة الاصطناعية ، هى متجهات الاستنساخ. التى قامت باعمال كثيرة ، فى مشروع المادة الوراثية البشرية ( انظر مشروع المادة الورائية رقم : ١٢٧ ) .

انها تتكون من قطع ال ( د ن أ ) التي تجدد الأطراف (centromere) . والوسط (centromere) للكروموسوم بان يتضاعف في خلايا الخيرة : الذا لم يكن هناك أطراف ، قان أطراف الكروموسوم ، تصبح عرضة للكسر، أو تلتحق بكروموسومات أخرى \* وإن لم يكن هناك وصبط ، فإن الكروموسومات الناشئة حديثا ، سرف لا تتدفع الى الخلايا الجديدة أثناء القسام الخلية ، بالاضافة الى ذلك ، فإنه يوجد مصدر النسخ ، وعلى ذلك فأن ال ( د ن أ ) سوف ينسخ .

وهذه العناصر ، توضع في قطعة ( د ن 1) عفردة ، والتي يبكن ان تستخدم ، كتبجه لنسخ ال ( د ن 1 ) الغربية داخل الخبيرة ، ان من مميزات (yata) ، هي انه لا يوجد حد فعال ، للحجم الذي يبكن أن تكون عليه قطعة ( د ن 1 ) ، وعلى ذلك ، فبينما أن استنساخ الخبيرة التقليدية باستخدام البكتيريا الآكلة ، أو البلازميد ، يكون عادة محدد القطع ال ( د ن 1 ) الغربية ، بطول يصل عدة عشرات الآلاف من القواعد ، في حين أن ( yata) تستطيع أن تنسخ ملايين القواعد طولا ، وهذا يجعل عمل خريطة لمواد ( د ن 1 ) الوراثية كمل ، ميت أن خريطة المادة الوراثية كمل ، ليجب أن يتم تجبيعها من عدد قليل من خرائط (yacs) البعيدة ، وتستطيع أيضا أن تصنع استنساخا لجينات كبيرة جدا ، مثل الجين الخاص بالنيو الضعل السبي ، ( والذي يكون طوله على الآقل ٢ مليدون قاعدة ) ، آكثر المتطالة ،

ولولا أنه لايوجد شيء يمكن أداؤه باستخدام (Yars) ، والتي لا يمكن أداؤها بنفس البراعة ، باستخدام القوى الموجهة الأغرى ( انظر : القوى الموجهة لاستنساخ الخميرة ص : 182 ) ،

#### YEAST CLONING VECTORS

بعد عدد قليل من البكتيريا ، تعتبر الخمائر وخاصة النوح المسمى المتخلفات (saccharomyces cervision) ، من الكائسات العضوية المفضلة ، التي تقوم باستنساخ وتعديل ال (دن أ) ، ومن من الأنواع التي تحمل نواة يناخلها ، وعلى ذلك فانها تسميطيع أن تفصل ال (intron) التسمسلات غير المشغرة في وصط العديد من الجيئات التي تحمل النواة ، ومن تقوم أيضا يصليات التسكير ، بالرغم من أنها ليست بصفة عادية مثل الخلايا المندية ، وأيضا لأنها ليست بعنفة عادية مثل الخلايا المنشأ ، والتي يجب التخلص منها ، من المنتجات البروتينية المعالجة ، وهي إيضا تنمو بسرعة كبيرة جدا ، بالمقارنة بالخلايا الثديية ، أو خلايا الحشرات ، والتي تعكن كميات كبيرة منها أن تحضر بطريقة سهلة ، وتقلل المشاكل الناشئة عن التلوت ، ويقدر ما ، فأن يعض الكائسات العضوية تستطيع أن تتفوق عليها في النمو .

ومن بين المتجهات المستخدمة في استنساخ ال ( د ن أ ) في خلايا ا الخديرة هي :

★★ كروموسومات الحبيرة الاصطناعية : وهي مشهورة جدا في مشروع المادة الموراثية ، حيث انها تستطيع استنساخ قطع كبيرة جدا من ال (د د٠٩) \*

★★ بلازميـــ ال ٢ ميـــكرون : ان دائرة الـ ٢ ميــكرون ، عو بلازميد خيرة ينشأ بصفة طبيعية · وقد استخام ليشكل قواعد العديد من نظم متجه الاستنساخ \* وتسمى أيضا بلازميدات الحبرة الايبسومالية ·

★★ تسلسلات التناسخ الستقلة : وتسمى أيضا بلازميدات تناسخ الحبيرة · وتوجد بها تسلسلات من كروموسومات الحبيرة داخلها ، التي تسمح لها ، بأن تتناسخ كلما انقسمت الخلية ·

كل من الأنواع السابقة ، يمكن أن تكون متجهات تعديل لكي تسمح للجين المتسوخ داخلها ، بأن يستخدم في صنع بروتين ، بالاضافة ال ذلك فان العديد من متجهات الخديرة هي متجهات نقل · حيث إن الديها كل التسلسلات المطلوبة ، لكي تكون متجهات نسمخ فصالة في خلايا الخديرة ، وانها أيضا تحتوى على تسلسلات متجه 1 ، كولاي يداخلها ،

وهذا يسمح للمهندس الوراثى بأن ينقل ال ( د ن أ ) بين خلايا الخديمة ( عندماً يرغب فى تسكيل ال د ن أ المعالج ) ، وخلاياً 1 - كولاى ( حيث تعتبر مناسبة لاستغلالها مع ال د ن أ ) .

انظر أيضا الشفرة الوراثية وتركيب البروتين ص: ١٩١٠ -

#### VUK FACTOR

### معسامل السسماحية

مو اصطلاح يدل على قلة الاحترام ، للملاحظات الحقيقية جدا التي يحكم بها الجمهول والعديد من العلماء على القبول الأخلاقي ، للاجراءات التجريبية ، والاستخدامات البيولوجيسة ، تبعا لقياس الكره والنفور الشخصي وعلى ذاك فأن أول مستنبت للجدد في فترة الستينات ، قد لاقي ترحيبا واستحسانا من الصحافة ، في حين أن خلق أول مستنبت للضفدع ، في أوائل السبعينات ، قد عومل باعتمام وحرص شديدين ، وعندما حاولوا استنساخ الخلايا الثديية في أوائل الثمانينات ، قوبل عندا الاستنساخ بدعر شديد ، (حدا بالرغم من أنه لم تستنسخ آية خلية ثهيبة بالغة ) ، فإن الاختبارات التي تعتمد على (سمندل الماه) والفتران ، قدرات أكثر قبولا عن الأرائب أو الكلاب .

ويصفة عامة فان هذا يهكس اعتماماً بالحيوان ؛ والذي يبدر أكثر شبها بالانسان ؛ أو تلك الحيوانات التي تعامل كحيوانات اليفة ، ومن ثم تعامل بشعور انساني ؛

وعلى ذلك قان اداقة الرأى العام القصوى ، هى لذلك تنعكس على النبخل العلمي الفعال بالجنة البشرية ، أو الأطفال ، وهذا هو المقياس الحقيقي جدا للقيم ، وهو ذلك المقياس الذي لا يأخذه العلماء بجدية كافية ( ومن ثم فانهم يطلقون عليه عامل يوك ، عن كونه مقياسا للقيمة ) ، وفي الجدل الجماهيرى ، فإن عامل يوك ، يكون أحيانا هو القرار الأخير ، وقد كانت حناك معارضة كبيرة على تشجيع مونساست للشروع (BST) ذلك العقار الحيوى الذي يرفع انتاجية اللبن لماشية الالبان ، حيت ان المعارضة لم تبن على الشعور بالرعب المنارضة لم تبن على الشعور بالرعب الناشي، عن تحويل البقرة إلى مجرد آلة لادرار اللبن فقط .

### تعريف ال د ن أ

يبدأ الانسان حياته كمعظم النباتات والحيوانات من خلية صغيرة عدا لا تكاد تبكن رؤيتها بالعين المجردة • وهذه الخلية عبارة عن بويضة مخصية نتيجة اتحاد كروموسومات الحيوان المنوى بالبويضة • فتتكون نواة واحدة تهر بمرحلة تبلغ تسعة أشهر لتخرج الى الحياة •

ومن عدد البداية المتواضعة تنقسم البويضة المخصبة انقساما ذا طابع معقد، وسرعان ما تكبر فتصبع جنينا يشو الى حميل برخم الأم بضميرة من الاوعية الدموية ، وهي ما تسمي بالحبل السرى ، وهو طريق ترصيل الفذاء من الأم الى حميلها .

وعنسدما يخرج الجنين من بطن أمه فائه يكون قد تفساعف حجمه ملايين الرات بالنسبة الى حجمه الأصلى ، وعندلد يمكن تسميته طفلا رضيعا ، كل خلية في جسمه لها وظيفتها الخاصة .

وتسمى الخلاية التي تمكنه من أن يعيش وينحو بالخلايا الجسمانية، وهي تضمل خلايا الكبيد والمعدة والأمعاء والجهاز العصبي ، وتلك الحلايا الحاصة بالدم والدورة الدعوية ، وكذلك خلايا الجلد والعظام والعضلات ، بالإضافة الى خلايا الغدد التي تنظم الأجهزة الدقيقة لكيمياء الجسم ، وأيضا الكل والاعضاء الأخرى التي تعمل على طرد الفضلات من الجسم ،

وبالاضافة الى الخلايا الجسمائية يأتى المولود مجهزا بالخلايا التى تمكنه من أن يكون أبا أو أما عندما يكتمل نموه منا يعمل على بقاء الجنس وهى تسمى بالخلايا التناسلية الجرائومية والخلايا التناسلية الوحيدة فى أجسامنا هى الحيوانات المنوية والبويضات ، وبطبيعة الحال الخلايا التى تنشأ عنها هذه الأمشاج .

ويجرى تكوين الخلايا الجسمانية والتناسلية في الجنين طبقًا لتوقيت دقيق ، وتنظم الجينات كل عملية بحيث عندها تنقسم الخلية الواحدة تتهيا الأخرى الى الانقسام ، وباستمرار هذه العملية يصبح تكوين الخلايا اكثر تخصصا ، وخطرة فخطوة يسبر الجنين قدما متطلما الى البرم الذي يغرج فيه من بطن أمه طفلا ، وعلى مر الأيام يصبح فردا بالغا قويا .

ما الذي يسبب تلك السلسلة من الأحداث؟ انها مادة كيماوية في الكروموسومات موجودة بنواة الكروموسومات موجودة بنواة الخلية فانها تسمى حمض النوويك (أو حمض النيوكليك) واسمها بالكامل حمض الديسبوكسيك (Desoxyribonucloic acid) والذي يعرف بالحروف الأولى دن أ (DNA).

ويعتبر د ن ١ ألورائى ، فهو يحمل عوامل القوريث من جيل لآخر ، ومن خلية الى أخرى ، وهو بمثابة اللب الذي تصنع منه الجينات ·

وبعون ال د ن ا لا يمكن للحياة أن تبدأ ولا أن تستقر ، فهو المادة الكيماوية الأولى التي تكون أحياء جديدة وتوجه العمليات الحيوية لكل كائن حمى ، وقيما خالا كرات الدم الحصراء التي ليست بها أنوية وجد العلماء أن ال د ن أ موجود بكل أنواع الخلايا ،

وقد عرف عن د ن 1 انه عامل التوريث منذ سنوات · وبرغم قصر نلك المدة ققد غيرت تلك المعرفة علم الوراثة · ويعتبر كثير من العلماء أن مادة الد د ن ا ستكون بداية عهد جديد في علم الأحياء ، وأنها ستقسر لفز الحياة وكيف بدأت ·

وبالرغم من أن د ن أ برز في السنوات الأخيرة فقط فانه كان معروفا عند عام ١٩٦٨ عن طريق كيهوى يدعى فردريك ميشر في بازل بسويسرا • فقد استخرج ميشر عدد المادة الأول مرة من أنويةخلايا جديدة ، ثم من السائل المنوى الأسماك السالمون التي تسبح في نهو الراين •

وكانت الأبحات الخاصة بهذا العلم بدائية للغاية · وظل العلماء عى حيرة الى أن وجدوا الحل في عام ١٩٤٦ ·

وأجريت التجارب الحاسمة في معهد روكفلر ينيويورك · واستعمل العلماء أحياء يسيطة هي البكتيريا ، تلك الكائنات المقيقة الوحيدة التي كان ليفتهرك أول من رآما قبل ذلك بثلاثة قرون ·

وبالرغم من أن البكتيريا ذات حجم دقيق جدا قان علماء معهد روكفلر المكتبم استخلاص إلى قدن أ من سلالة ونقلها الى سلالة أخرى و وانتظر الملهاء تكاثر البكتيريا و ولم تخب طنونهم ، فبسلا من أن تتشابه مع الجين الأصلى الذي نشأت منه تشابهت مع البكتيريا التي استخلصوا منها الدن 1 و وبدا ثبت أن مادة د ت أ هي التي تتحكم في الوزائة وليست الهو وتنات و

وتنحصر المشكلة في تكوين ال دف أ ، اذ أن كل مادة تتكون من مجموعة من الذرات مرتبة ترتيبا خاصة يسمى الجزى الذي قد يتكرن من مجموعة من تحت جزيفات صغيرة ، وعكذا \* ولكي نعرف كيف يتحكم ال دن أ في الوراثة لابد أن تعرف ما شكل الجزى الخاص به ووضع كل ذرة فيه \*

ويعتبر جزى ال د ن أ أثقل من جزى الأيدروجين \_ أخف العناصر وزنا \_ بمقداد ٧ ملايين ضعف \* ورغم ذلك فانه رقيق للغاية \* وكان من بين ما درسه العالمان كريك وواتسون صور اشعة اكس دات الاتعطاف أو تكسر الصوء - واستنتجا مها شاهداه أن جزى د ن أ يشبه الزبيرك وقاما بتشر بحث مفصل عن الشكل الذي يبدو عليه جزى الد د ن أ وشرح كيفية تحكم الد د ن أ في الورائة -

وطبقا للتموذج الخاص بهما فان الجزى الذى يشبه الزنبرك مكرن من سماسلتين علفوفتين احداهما حول الأخرى أشبه ما يكون بسلم دائرى يحيط به من جانبيه حاجز ( درايزين ) \* وهذا الحاجز مصنوع من عادتين كيماويتين بالتبادل ، وهما : السكر ، والفوسفات .

وبين جوانب الحاجز ( الدرابزين ) تقوم درجات السلم ، وكل درجة مصنوعة من كتلتين أو قاعدتين متجاوزتين ؛

وهناك اربع قواعد كل منها ذات تركيب كيساوى مختلف، ولكن تحتوى كنها على نتروجين ، واسمها حسب حروفها الأولى قواعد آ ـ ن، ـ ج ـ س (ATGC) .

وتصنع حده القواعد الأربع نوعين فقط من المدجات ، وذلك لأن قاعدة الا تتلام فقط الا مع قاعدة ب \_ كيا ان قاعدة ج لا تنحاد الا يقاعدة من -

ولكى يسهل فهم ذلك ، فرمز لكل نوع من القواعد باحدى مجدوعات ورق اللعب ( الكوتشينة ) · ولتكن قاعدة أ « السجاتى » وقاعدة ت « القلب » وقاعدة ج « البستوني » وقاعدة من « الدينارى » ·

وحسب نظریة تموذج وانسون وکریك فأن كل درچة من جزیء د ن ا یجب آن تکون مکونة من اتحاد قاعدتی سیاتی وقلب أ ــ ت أو ت ا او اتحاد قاعدتی بستونی ودیناری ج ــ س او س ــ ج .

وقى كل درجة تتصل القاعدتان برياط ضعيف يسمى وتان الأيدروجين \*

ولا توجد قواعد لعدد من الدرجات المسنوعة من السباتي والقلب ،
او من الديناري والبستوتي - كما يمكن للنوعين من الدرجات أن يختاما
في أي نظام فعينة من الددن أقد تكون معظمها من درجات أ ـ ت وأخرى
قد يمكون لها درجات أكثر من ج ـ س وثالثة قد تكون أنواع درجاتها
متساوية •

وحسب نظرية وانسول \_ كريك فالد الد د أ الخاص بكل كاثن له تسلسله الخاص من الدرجات ، وهذا يحدد ما إذا كانت البويضة المخصبة سيتكون منها فار أم تمساح أم انسان " كما يعتقد أن الاختلافات الدقيقة الأخرى في ترتيب القساعدة هي التي تعدد اختلافات الأفراد كلون الشعر مثلا في الانسيان وعل سيكون. أسود أو أحير أو أشقر \*

وبلغ من قوة صنه النظرية انه اذا قحص أصد العلماء عينة من الد دن أ قانه غالبا ما يمكنه أن يحدد الكائن الذي أتت منه ، وذلك نقياس أنواع القواعد الأربع في تلك المينة .

ولكن على من المعقول أن أربعة أنواع فقط تكون هي المسئولة عن هذا الاختلاف الكبير بين الكائنات الحية ؟ ولكن لننظر في الحروف الأبجدية • أنها ٢٨ حرفا فقط • ومع ذلك فأنها تشكل عددا لا يحصى من الكلمات. التي يدورها يمكن أن تشكل عددا لا يحصى من الرسائل •

كذلك الحال مع الدن ١، فهو نوع من الرموز المكتوبة على شريط الآلة الحاسية والجزء المكون من السكر والفوسفات في الرموز في الحاجز ( الدرابزين ) هو نفس الشيء في كل الكائنات ،

وتوليفات من أ - ت وت \_ أ وكذا ج \_ س وس ـ ج هي التي تسبب اختلف الكائنات الحية ، اذ تحتوى هذه القاعدة على ما يميز الانسان عن القط وما يميز القط عن النمر ، والأزهاد الحمر عن الأزهاد البيض • كما أنها تحمل الصفات المشتركة بين الكائنات الحية •

### تعريف سات

- التدرن التاجى (Crowngall) : مرض بكتيرى ، يصدف تدرنات شاذة في اشجار الفاكهة وسواها : سببه جرثومة تعرف باسم Agrobacterium tumefaciens
- ـ ثانى نكليونيد ادنين امبيد النيكوتين (NAD) : احد تميمات.
   الانزيم الهامة او متقبلات الالكترون الختصة بتنفس الخلية ·
- نسفات ثانی نکلیرتید احید النیکرتین (NADP) : تعیم انزیمی.

  هام او مقتبل المکترونی مشایه لل NAD .
- لهيموفيليا (haemophilis) : مرض من أمراض الدم ، يورث. للتكور فقط ، ويتسبب عنه عدم تجلط الدم بعد الجروح ، ويستخدم في علاجه أحد معامل التجاط مثل معامل VIII .
- الطلب الاكسجيني البيولوجي (Bod) : تلك الحالة التي توجد في البيئات المائية ، التي ادخلت بها الملوثات ، التي تشجع على نعو البكتيريا الهوائية ، وتسبب بذلك استنزاف لمستريات الاكسجين في الماء · وعلى ذلك ، تنخفض الحياة المناتية الطبيعية للبيئة ، ومعها الحياة الحيوانية التي تعتمد على النباتات ·

## مسرد القبائي بالمصطلحات العربية الـواردة بالكتـاب

مع ملاحظة اسقاط ( ال ) الثعرف والهدف التسهيل على المراجع ايجاد المرادف الانجليزى للمصطلح العربي الذي يطلبه وموقعه بالكتاب ، والرقم المبين أمام المصطلح هو رقم الصفحة الموجود بها المصطلح العربي •

		E3032
Agrobacterium Tumefaciens	21	اجررباكثريم
	1	تيرم فاسينز
Antibodies	33	اجسام مضادة
Catalytic Antibodies	92	اجسام مضادة حفازة
DABS	132	اجسام مضادة ذات صفة واحدة سائدة
Chimeric/Humanized Antibodies	159	اجسام مضادة مكتسية صفة بشرية /
		كنيرية
Thermel Sensors	381	أجهزة الاحساس الحرارية
Biosensors	80	الجهزة الاحساس الحيوية
Electrochemical Sensors	154	المهزة الاحساس الكهركيميائية
Monoclonal Antibodies	271	اجسام مضادة احادية الاستنساخ
Osmotolerance in Plants	293	احتمال ازموزي للنباتات
Amino Acids	26	احماض امينية
Bioassay	49	اختبار حيوى
Delfia	136	لختبان مناعى اشعاعى متأخر
Mutagenicity Tests	276	اختيار التحول الورائي
Wood	406	اختلسان
Bioethics	56	اخلاق حيوية

Deliberate Release	138	اذن باجراء تجارب مسروسة
Aqua-culture	41	استنيات مائى
Rarwinian Cloning	133	استتساخ بالروينى
Plant clonning	311	استنساخ النيات
Gold and Uranium Extraction	207	استخلاص الذهب واليوزانيوم
Names	279	استعام
Blood Disorders	86	اغتطرايات المم
Liquid Membrances	254	اغشية سائلة
Secretion	359	افران
Enzyme Electrode	165	الكثرود انزيمى
Micropropagation	266	اكثار معملى دقيق
Enzyme Mechanisms	166	اليات الانزيم
Biosorption	82	امتصاص حيرى
New Diseases	281	امراض جديدة
Gras	208	امن ا
Monoclonal Antibodies Produc- tion	274	انتاج الأجسام المضادة احادية الاستنساخ
Biotransformation	84	انتقال حيوى
Cell Fusion	99	انساج الخلية
Enzymes	162	انزينات
Proteases	323	انزيعات تحليل البررتين
Ribosymes	353	انزيمات رييوزية
Glycosidasés	205	اتزيمات محللة لسكريات عديدة
Lipases	251	انزيمات محللة للدهون
Enzyme Production By Fere- mentation	167	انتاج الانزيمات بواسطة التخمر
Oncomouse	288	أورائم الفار

Auxostat	43	اوكسرسنتات
AIDS	22	ايدن
Chirality	111	اينية
		, cux
Scanning Tunnelling Microsco- py (STM)	354	يحث مجهرى بطريقة المسح الأتبوبي
Patents	295	براءات الاختراع
Treatment Protocol Program	393	برنامج بروتوكول
Fusion Protein	180	العلاج بروتين اندماجي
Plant Storage Proteins	316	بروتينات التخزين النباتي
SCP (Single Cell Protein)	355	بروتين وحيد الخلية
DNA Finger-printing	142 -	بصعة الدنا
Plasmid	318	بلازميد
Peptides	300	بيبتيدات
MOTIFS	275	بواعث
Molecular Biology	267	بيرارجيا جزيئية
Glycobiology	203	بيرارجيا سكرية
1,		((a))
Luminescence	258	تألق
Support	377	تابيد
Protein Crystallization	324	تبلر البروتين
Nitrogen Fixation	282	تثبيت النتروجين
Enzyme Stabilization Using Antibodies	169	تثييت الانزيمات باستخدام الأجسسام المضادة
Animal Cell Immobilization	28	تجعيد الخلية الحيوانية

Plant Cell Immobilization	310	تجميد الخلية النباتية
	179	تجديد _ تجفيف _ تجفيد
Freeze-Drying	2275	
Standard Laboratory Equip- ment	272	تبهيزات المعمل القياسية
Strategic Alliance	374	تعالف استراتيجي
Soil Amelioration	362	تحسين التربة
Predisposition Analysis	321	تحليل القابلية
Affinity Chromatography	16	تحليل كروماتوجرافي انجذابي
Chromatography	115	خطيل كروماتوجرانى لمونى
Bioconversion	50	تحول میری
Bioconversion in Organic Solvents	52	مُحول حيوى في الذيبات العضوية
Immortalization	230	تخليد
Induction	242	تغليق
Peptide Synthesis	301	تخليق البيبتيه
Immunioconjugate	332	غرافق منيع
Bioaccumulation	48	ئراكم حيوى
ispet	244	تراترستور مجال تاير الأيون الحساس
Leaching	250	ترشيح
Cross-Flow Filtration	126	ترشیم دو تدفق مسعرض
Antibody Structure	35	تركيب الجسم المضاد
Gene synthesis	187	ترکیب جینی
Chiral Synthesis	112	ترکیب بدی
Concentration	124	ئركىز
DNA Sequencing	145	تسلسل الدن
Protein Sequencing	326	تنبلسل بروفيش
Targeted Drug Delivery	380	تستليم الدواء المستهدف

Immunodiagnostics Immuno- assays	233	تشغيصات مناعية - اختبارات مناعية
Genetic Disease Dignosis	194	تشخيص الأمراض الوراثية
Somacional Variation	363	تغيير استنساخ الخلية الجسدية
Rational Drug Design	335	تصعيم الدراء المنطقى
Polysaccharide Processing	319	تصنيع السكريات العديدة
Food Processing Using Enzy- mes	177	تصنيع الغذاء باستخدام الأنزيمات
Microorganism Sofety Classifi- cation	265	تصنيف آمن للكائنات العضوية الدقيقة
Strain Development	370	تطوير الصفة الوراثية
Biomineralization	73	تعنن حيوى
Microbial Mining	260	تعدين ميرى
Post-Translational Modification	320	تعديل بعدي انتقالي
Sterilization	368	بعقيم
'Blots'	88	تقنيات البيولوجيا الجزيثية
Embryo Technology	156	تننية الاجنة
Recombinant DNA Technology	337	تقنية الددنة المطعم
Environmental Biotechnology	161	تقنية حيرية بيئية
Vertical Integration	401	تكامل راسى
DNA amplification	140	تكبير الدنا
Inoculation	243	تلقيح
Cell Disruption	97	تمزق الخلية
GLP/GMP	199	ביקוש / בסטוש
Homologous Recombination	199	تمشيح مثلى
Cleaning-In-Place	118	تنظيف في مرضع صحيح
Regulation	341	تنطيم

Regulation of Organism Release	342	تسطيم التصريح بتداول الكائن العضوى
Biodiversity	54	تتوع حيوى
Hybridization	219	تهجين
Rrug Delivery	149	توصيل الدواء
		(6)
Protein Stability	327	ثبات البروتين
		(6)
ICAM	225	جزئيات الالتصاق الضمنخلرية
Glucose isomerase and invertase	200	جلوكوز الأيسومراز والانفرتان
Glycosylation (Glycoprotein)	206	⇒ جليكوپروتين
Site-Directed Mutagenesis	361	جينات ظافرة – موجهة الموقع
Oncogenes	286	جينات ورمية
Gene	185	جين
Genoceuticals	197	جيئركيونتيكالن
		(z)
Expression Compartment (Inclusion)	170	حجيرة التعديل
Molecular Computing	268	حساب جزيئي
Optical Biosensors	288	حساسات حيوية ضوئية
Immobilized Cell Biosensor	288	حساس حيوى للخلية الجمدة
mmunosensors	237	حساسات مناعية
Tarvesting	212	غاسان

Organic Phase Catalysis	292	حفز الطور العضوى
Biolistics	64	مقن حيوى
Cell Line Rights	103	حقوق حظ الخلية
Transgenic Animals : Applica- tions	389	حيوانات عابرة للجين : التطبيق
_	ļi.	(t)
Cell Line	103	خط الخلية
Maxicells	259	خلايا بالغة الطول
Protoplasts	329	خلية بدرن جدار
j		CAD
Cytokines	130	ديكسترينات حلقية
Pharmacokinetics	306	دراسة تغير تركيز الدواء مع الزمن
Trafansmissible Encephalopa- thies	392	دماغيات شديدة قابلة النقل
Trible DNA	394	دنا ثلاثي
Recombination DNA : Bits And Kits	339	دنها مطعم القطع والعدد
Electroporation	155	دمج کهریی
		ເປັ
Binding	47	رباط
Disulphide Bond	140	رباط ثانى اكسيد الكبريت
Molecular Graphics	270	ريسومات جزيئية
Fermentation Substrates	176	ركائن التخمين
Sport and Biotechnology	364	رياضات والتقنية الحيوية
Scale-Up	353	رفع الشبية
Enzyme Commission (Ec) Number	Ф.	رقم اللجنة الأنزيمي

Affinity TAG	19	رقعة انجذابية
		(3)
Organ Culture	291	زراعة العضن
Plants Oils	315	زيوت نباتية
1,445,6		(90)
Supercritical Fluid Enzymolo-	375	سائل الخمائر الفائق العساسية
gy PCR	298	سلسلة تقاعل البوليمراز
Regulation Authorities (US)	342	سلطات تنظيمية ( الولايات المتعدة )
Immunotoxins	241	سميات متاعية
Toxins	394	سمیات ( ترکسینات )
		(ش)
Langmuir-Blodgett Films	247	شرائح لانجمویر ۔ بلدجیت
Genetic Code and Protein Syn- thesis	191	شفرة وراشة وتركيب البروتين
		(100)
Strain (Cultivar)	369	صفة وراثية
Wool	408	صوف
		(4)
Solar Energy	362	طاقة شنسبية
Replica Plate	344	طبق النسخة المطابقة
Centrifugetion	104	طرف مرکزی
Purification Methods : Large Scale	330	طرق التنقية الأحجام الكبيرة
Purification Methods : Small Scale	333	طرق التنقية الأحجام الصغيرة
Reversed Phase Biocatalysis	349	طور المفازات العضوية المتعكسة
and the second of the second o		

	7	(3)
Transgenic	387	عابرجيتي
Neurothophic Factor	280	عامل الغذاء العصبي
Strain Isolation	372	عزل الصفة الوراثية
Cyclodextrins	129	عشائر خلوية
Biopharmaceuticals	180	عقافير حيوية
Immunotherpeutics	239	عقاقير مناعية
Plant Sterility	315	عقم النبسات
Adept	19	علاج بالدواء القبلئ للجسم المضاد الأنزيمي
Gene Therapy	188	علاج جيثى
Gene-Theraphy Regulation	190	علاج جيني - تنظيم
Bioremediation	78	علاج حيوى
Immunotherapy	239	علاج مناعى
Bioinformatics	63	علم العلومات الحيوية
Fermentation Processes	174	عمليات التخمر
Glycation	202	عملية التسكر
Desulphurization	139	عملية نزع الكبريت
Imaging Agents	226	عوامل التصوير
Growth Factors	209	غوامل النعو
Stem Cell Growth Factors	367	عوامل نمو الخلية الجذعية
Downstream Processing	147	همليات صناعية اخبرة
		(£)
Biogas	61	غاز حيوى
Glue	201	غراء
Clean Room	118	غرفة نظيفة
Biofilm	57	غشاء حيرى

	, ,	(6)
Liquid Membrance Separations	255	قصل الاغشية السائلة
Receptor Binding Screening	336	غمل رباط التقبل
Biotin Vaccinia Virus	397	فیتامین ب المرکب فیروس جدری الجقر
Adeno virus	15	نيروس غدى
Retroviruses	345	فيروسات ارتجاعية
Baculovirus	46	فيروسات عصوية
		(3)
Orphen Drug Act	293	قانون الدواء اليتيم
Rflp	350	فطعة التحديد متعددة الأشكال
Vector	399	ارة برجهة
Yeast Cloning Vectors	414	قرة موجهة لاستنساخ الخعيرة
		(4)
Microorganisms	262	كائنات عضوية دنيقة
Encapsulation	160	كبسلة ( تغليف )
Biomass		كتلة حيوية
Hydrophobicity	68	كرامة مائية
YACs	221	كروموسومات الخميرة الاصطناعية
Chimera	413	كبيز
Computational Chemistry	107	كيمياء حسانية
	123	1
		(J)
Vaccines	398	النامات
Live Vaccines	255	القاحات حية
Viral Vaccines	402	القاحات فير

Hollow Fibre	214	ليف مجوف
Liposome	252	ليبرسوم
		rijo.
Sea Water	356	ماء اليحن
Biomaterial	69	مادة حيوية
Pysical Containment	306	مانع طبيعي
Herbicides And Resistance	213	مبيدات الأعشاب والمقاومة
Biopesticide	74	عبيد الأفات الحيوية
Walking	405	متجول
Biomimetic	71	متسم بالتقليد الحيو
Transposon	393	عشقال المستحدث
DNA Probes	143	مجسات ال د ن آ
Culture Collections	128	مجموعات المستنبث
Thermophile	382	مني الترارة
Biological Containment	65	معتوى بيرلوجي
Artificial Sweeteners	42	مطيات اصطناعية
Airlift Fermenter	25	مغمر الرفع الهواش
Coenzyme	122	مرافق انزيمي
Oversight	294	مراقبة
Antiviral Compounds	39	مركبات مضادة للقيررسات
Tissue Culture	388	مزارع الأنسجة
Hairy Root Culture	211	مزارع الجذور
Embryogenesis (In Plant Cell Culture)	158	( مَزَّادِع ) الخلية النباعية
Clone	120	بزرعة
Drug Development PathWay	151	مساء تطوين الدواء

Biocosmetics	52	مستجضرات التجعيل الحيوية
Pharmceutical Proteins	304	ستحضرات سيدلية بروتينية
Plant Cell Culture	309	مستنبت الخلية النباتية
Genome Project (HUGO)	198	مشروع المادة الوراثية
Antisense	37	مضأد الاحسباس
Anti-Idiotype Antybodies	29	مضادات النعوذج المتميز للأجسام المضادة
Antibodies	32	مضادات حيرية
Sewage Treatment	359	معالجة مخلفات الصرف الصحى
Yuk Factor	41.5	معامل العدماحية
Biological Response Modifiers	68	معدلات الإستجابة العضوية
Tumour Marker	395	معلم الورم الخبيث
Genetic Information	196	معلومات وراثية
Biorecator .	75	مفاعل حيوى
Tank Biorecators	379	معقاعلات حيوية صهريجية
Loop Bioreactors	257	مفاعلان حيوية حلقية
Immobilized Cell Bioreactors	227	مفاعلات حيوية للخلية المجعدة
Pest Resistance In Plants	303	مقاومة الآفات في النباتات
Biological Control	65	مقاومة حيوية
Gene Library	186	مكتبة جينية
Bacteriophage	45	ملتهم البكتريا
Immunization	231	ساعية المساد
Chemicals Produced By Biote- chnologist	106	منتجات ابتكرها علماء النقنية الحبرية
Secondary Metabolits	357	مواد الايض الثانوية
Xenobiotics	411	مواد تنفيلة على المواد الحيوية
Biodegradable Materials	53	مراد قابلة للانجلال عضريا

0.1	and the second s
	(6)
	315 (41)
261	ناتلان سنينة
95	نسخة الدر دن )
277	نشوء استطوري
1771	نظم التمبين
302	نفاذية الخلايا
374	نقل الركيزة
182	نقل الغاز
285	نقل بالاصابة ، نقل انبوبي ، نقسل بالتحول
285	نكليوتيدات
390	نعاذج المرض العابر للجين
100	نعو الخلية
271	نموذج جزيئى
121	نو ادی
	645
182	هجرة كهربية للجل
94	هجرة كهربية للمنطقة الشعرية
62	حدرجة حيوية للمعادن
218	هرمون النمو اليشرى
90	هرمون النمو البقرى
325	هندسة البروتين
195	هندسة وراثية
313	هندسة وراثية نباتيسة
	95 277 171 302 374 182 285 285 390 100 271 121 182 94 62 218 90 325 195

765 60	
	(3)
349	وراثة عكسية
106	وصيفات
59	ر <b>آو</b> د حيوى
	(6)
244	في المياة - في العمل
	106 59

# مسرد بالمصطلحات الانجليزية الـواردة بالكتــاب

والرقم للوجود أمام المصطلح يشبر الى الصفحة التي يرد بها في الكتاب •

(A)	1 1	
Adenoviarus	15	قيروس غدى
ADEPT	16	علاج بالدواء اليقلي للجسم المضاد الانزيمي
Affinity Chromatography	16	تمليل كررماتوجرانى أنجذابى
Affinity Tag	19	رقعة انجذابية
Agrobacterium Tumfeaciens	21	اجروياكتيريم تيوم فاسينز
Aide	22	ايدن
Airlift Fermenter	25	مخمر الرفع الهواش
Amino Acids	26	حماض الميتية
Aminal Cell Immobilization	28	تجميد الخلية الحيوانية
Anti-Idiotype Antibodies	29	مضادات التعوذج التعيز للأجسام المضادة
Antibiotics	32	مضادات حيوية
Antibodies	33	'جسام مضا <b>دة</b>
Antibody Structure	35	تركيب الجمع المضاد
Antisense	37	مضاد الأحساس
Antiviral Compounds	39	مركبات مضامة للقيروسات
Aque culture	41	ستنيات مائي
Artificial Sweeteners	42	محلیات ا <b>مسطناعیة</b>
Auxostat	43	ار کسوستات

(B)	1	1
Bacteriophage	45	ملتهم البكتيريا
Baculovirus	46	فيروسات عصرية
Binding	47	باب
Bioaccumulation	4.8	شراکم حیوی
Bioassay	49	اختدار حيوى
Bioconversion	50	تحول حيوى
Bioconversion in Organic Solvents	52	تحول حيرى فن المذيبات العضوية
Biocosmetics	52	مستحضرات التجميل الحيوية
Biodegradeble Materials	53	مواد قابلة للانحلال عضويا
Biodiversity	54	تنرح حيرى
Bioethics	56	غشاء حيوى
Biofuels	57	أخلاق حبوية
Biofilm	59	وقود حيوى
Biogas	61	غاز حيوى
Biohydrometallurgy	62	هدرجة حيرية للمعادن
Bioinformatics	63	علم المعلومات الحيوية
Biolistics	64	حقن حيوى
Biological Containment	65	محترى بيرلوجي
Biological Control	65	مقاومة خبوية
Biological Response Modifiers	68	معدلات الاستجابة العضوية
Biomass	68	كثلة حيوية
Biomaterial	69	مادة حيوية
Biomimetic	71	متسم بالتقليد الحيوى
Biomineralization	73	تعدن حدوى
Biopesticide _	74	عدن حيري مبيه الآفات الحيري

Biorecator	75	خَفَاعَلَ حَيْنِ يُ
Bioremediation	78	غلاج حبرى
Biosensors	80 -	أنيهزة الامتناس الحبوية
Biosorption	82	أمضاص حيرى
Biotin	84	غَيثامين ب المركب
Biotransformation	84	أنتقال حيزى
Blood Disorders	86	المنظرابات المم
Blots	88	تَقْنَيَاتُ البِيْنِ لُرُجْيِا الجِزِينَية
BST	90	مرمون النمو البقرى
(C		
Catalytic Antibodies	92	أجسام مضادة حقازة
Capularity Zone Electrophresis	94	مجرة كالزبية للمنطقة الشعرية
cDNA	95	نسخة ال (دن) . "
Cell:Disruption	97	تمزق الخلية
Cell Fusion	99	اتدماج الخلية
Cell Growth.	100	نمو النقلية
Cell Line	103	خط الخلية
Cell Line Rights	103	تحقوق خط الخلية
Centrifugation	104	طرد مرکزی
Chaperones	104	ومنيفات
Chemicals Produced by Bio- technologist	106	منتجات ابتكرها علماء التقنية الحيوية
Chimera	107	يكنير
Chimeric / Humanized Antibo- dies	109	اجسام مضادة مكتسبة صفة بشرية/ كميرية
Chirality	111	البدية
Chiral Synthesis	112	ترکیب بیدی

Chromatography	1115	تمليل كروماتوجراقي لوني
Cleaning-in-Place	118	تتظیف فی مرضع محدیج
Clean Room	118	غزية تظيفة
Clone	120	مزرعة
Clubs	121	نرادى
Coenzyme	122	مرافق انزيعي
Computational Chemistry	123	كيمياء مسابية
Concentration	124	ثركيز
Cross-Flow Filtration	126	ترشیم ذو تدفق مستعرض
Culture Collections	128	مجموعات المستنبث
Cyclodextrine	129	دكسترنات حلقية
Cytokines	130	عشاثر خلوية
(D)		
DABS	132	الجسنام مضادة ذات صفة واصدة منائدة
Darwinian Cloning	133	استنساخ دارويني
Delfia	136	اختبار مناعى استشعاعي متاخر
Desulphurization	138	اذن باجراء تصارب مدروسة
Deliberate Release	139	معلية نثرع الكبريت
Disulphide Bond	140	رباط ثانى اكسيه الكبريت
DNA Amplification	140	تكبير ال دنا
DNA Fingerprinting	142	بصمة ال دنا
DNA Probes	143	مجسات ال من١
DNA Sequencing	145	تسلسل ال دن!
Downstream Processing	147	عمليات صناعية اخيرة
Drug Delivery	149	ترصيل الدراء
Drug Development pathwey	151	مسار تطوير الدواء

E		
Electrochemical Sensors	154	اجهزة الأحساس
Electroporation	155	نمج کهرین
Embryo Technology	156	تقنية الأجنة
Embryogenesis (In Plant Cell Culture)	158	( مزارع ) الخلية النباتية
Encapsulation	160	کبسلة (تغلیف)
Environmental Biotechnology	161	تقنية حيرية بيئية
Enzymes	162	انزيمات
Enzyme Commission (EC) Number	164	رقم اللجنة الاتزيمى
Enzyme Electrode	165	الكثرود انزيمي
Enzyme Mechanisms	166	آلميات الانزيم
Enzyme Production By Fer- mentation	367	انتاج الانزيمات بواسطة التخمر
Enzyme Stabilization Using Antibodies	169	تثبيت الانزيمات باستخدام الأجسام المضادة
Expression Compartment (Inclusion)	170	حجيرة التعديل
Expression Systems (F)	<b>17</b> 1	نظم التعبير
Fermentation Processes	174	عمليات التخمير
Fermentation Substrates	176	ركائز التقمير
Food Processing Using Enzy- mes	177	تصنيع الغذاء باستخدام الأنزيمات
Freeze-Drying	179	التجميد _ التجفيف _ التجفيد
Fusion Biopharmaceuticals	180	عقاقير حيوية اندماجية
Fusion Protein	180	بروتين اندماجي

	1	
GAS Transfer	182	هر النال الماد
Gell Electrophoresis	182	مُجِرَةً كَثِربِيَةً لَلْجِلَ
Gene	185	ىن جين
Gene Library	141	مكتبة جينية
Gene Synthesis	187	تركيب جينى
Gene Therapy	188	علاج جينيع
Gene Therapy-Regulation	190	علاج جيني - تنظيم
Genetic Disease Dignosis	195	تشخيص الأمراض الوراثية
Genetic Engineering	195	مندسة وراثية
Genetic Information	196	معلومات وراثيسة
Genoceuticals	197	جبنو كيوتيكانز
Genome Project (HUGO)	198	مشوع المادة الوراثية
GLP/GMP	199	عمس / تحرس
Glucose Isomerase and Invertase	200	جلوكوز الأيسومراز والانفرتاز
Glue	201	اغراء
Glycation	202	عملية التسكير
Glycobiology	203	بيرلوجيا سكرية
Glycosidases	205	انزيمات محللة لسكريات عديدة
Glycosylation (Glycoprotein)		<b>جليكوبروتين</b>
Gold and Uranium Extraction	207	أستخلاص الذهب واليورانيوم
Gras	208	ini
Growth Factors	209	عرامل النمو
(H)		1
Hairy Root Culture	211	مزارع الجذور
Harvesting	212	غمناد

Herbicides and Resistance	213	مبيدات الاعشاب والمقارمة
Hollow Fibre	214	فيف مجرف
Homologous Recombination	216	تمشيج مثلى
Human Growth Hormone	218	غرمون النبو البشرى
Hybridizetion	219	ئهجين
Hydrophobicity	221	كرامة مائية
(0)		
ICAM	225	جزيئيات الالتصاق الضمنخلوية
Imaging Agents	226	عرامل التصوير
Immobilized Cell Bioreactors	227	مقاعلات حيوية للخلية الجمدة
Immobilized Cell Biosensor	228	حساس حيوى للغلية
Immortalization	230	تخليد
Immunization	231	مناعية .
Immuniconjugate	232	ترافق منيع
Immunodiagnostics Immunoas-	233	تشخيصات مناعية - اختبارات
says	2	مناعية
Immunosensoés	237	حساسات مناعية
Immunotherpeutics	239	عقائير مناعية
<i>immunotherapy</i>	239	علاج مناعى
Immunotoxins	241	سميات مناعية
Induction	242	. تخلیق
Inoculation	243	تلقيح
în vivo ve În Vitro	244	نفي الحياة - في العمل
SFET	244	بترانزستور ميال تاثير الأيون
* ×		الحساس
Langmuir-Bitodgett Films	247	شرائح لانجمويز ً بلد جيت
Leaching	250	ترشيح

Lipases	251	انزيمات محللة للدهون
Liposome	252	لييوسوم
Liquid Memberances	254	اغشية سائلة
Liquid Membrance Separations	255	قصل الأغشية السائلة
Live Vaceines	255	لقامات حية
Loop Bioreactors	257	مفاعلات حية حقلية
Luminescence	258	تالق
(M)		
Maxicells	259	خلايا يالغة الطول
Microbial Mining	260	تعدين حيوى
Micro Carriers	261	تاقلات ستيقة
Microorganisms	262	كالثنات عضوية دقيقة
Microorganism Safety Classifi- cation	265	تصنيف أمن للكائنات العضوية الدقيقة
Micropropagation	266	اكثار معملى دقيق
Molecular Biology	267	بيولوجيا جزيئية
Molecular Computing J	268	حساب جزيكي
Molecular Graphics	270	رسرمانت جزيئية
Molecular Modelling	271	نعوذج جزيتي
Monoclonal Antibodies	271	اجسام مضادة احادية الاستنساخ
Monoclonal Antibodies Produc-	274	انتاج الأجسام
tion	275	المضادة احادية الاستنساخ
Motifs	275	يواعث
Mutagenicity Tests	276	اختبارات التحول الوراثي
MYTHÖGENESIS	277	تشوء اسطوري
(N)		# TO THE PARTY OF
NAMES	279	الساء

Neuprotrophic Factor	280	عامل الغذاء العصبى
New Diseases	281	امراض جديدة
Nitrogen Fixation	282	تثبيت النتروجين
(0)	0-	
Oligonucleotides	285	نكليوتيداه
Oncogenes	286	جيئات ررمية
Oncomouse	288	أورام الفار
Optical Biosensors	288	حساسات عيرية ضرئية
Organ Culture	291	زراعة العضق
Organic Phase Catalysis	292	حفز الطور العضوى
Orphan Drug Act	293	قانون الدواء الينيم
Osmotolerance in Plents	293	احتمال ازموزي للنباتات
Oversight	294	<b>مراقب</b>
(P)	11	
Patents	295	براءات الاختراع
PCR	298	سلسلة تفاعل البوليمراز
Peptides	300	بيبتيداد
Peptide Synthesis	301	تخليق البيبتيد
Permeabilization of Cells	302	نفاذية الخلايا
Pest Resistance in Plants	303	مقاومة الآفات في النياتات
Pharmaceutical Proteins	304	مستحضرات صيدلية بروتينية
Pharmacokinetics	306	سراسة تغير تركيز الدراء مع الزمن
Physical Containment	306	مانع طبيعى
Plant Cell Culture	309	مستنبت الخلية النباتية
Plant Cell Immobilization	310	تجميد الخلية النباتية
Plant Clonning	311	استنساخ النيات
Plent Genetic Engineering	313	هندسنة وراثية نباتية

Plant Oils	315	ژيوت نباتمية
Plant Sterility	315	عقم النيسات
Plant Storage Proteins	316	بروتينات التخزين النياتي
Plasmid	318	بلازميد
Polysaccharide Processing	319	تصنيع السكريات العديدة
Post-Translational Modifica-	320	تعديل يعدى انتقالي
Predisposition Analysis	321	نحليل القابلية
Proteases	323	انزيمان تحليل البروتين
Protein Crystallization	324	نبار البروتين
Protein Engineering	325	منسة البررثين
Protein Sequencing	326	نسلسل بروتيتي
Protein Stability	327	ثبات البررتين
Protoplests	329	خلية بدون جدار
Puprification Methods : Large   Scale	330	طرق التنقية الأحجام الكبيرة
Purification Methods : Small Scale	333	طرق التنقية الأحجام الصغيرة
(R)	i i	
Rational Drug Design	335	تصميم الدواء النطقي
Receptor Binding Screening	336	فصنل رياط المتقيل
Recombinant DNA Technology	337	تقنية ال دنا المطعم
Recombination DNA : Bits and Kits	339	دن! مطعم : القطع والعند
Regulation	341	تنظيم
Regulation of Organism Re- leasse	342	تفسطيم التمريح بتداول الكائن العضوي
Regulation Authorities (UE)	342	سلطات تنظيمية ( الولايات المتحدة )

	1	E
Replica Plate	344	طيق النسخة الطابقة
Retroviruses	345	فيررسات ارتجاعية
Reverse Genetics	349	وراثية عكسبة
Reversed Phase Biocatalysis	349	طرر المقارات الضوية
Rflp	350	قطعة التحديد متعددة الأشكال
Ribozymes	352	انزيمات ريبوزية
(S)	1. 1	6
Scale-Up	353	رفع النسية
Seanning Tunnelling Microsco- py (STM)	354	بحث مجهري بطريقة المسح الأنبوبي
Scap (Single Cell Protein)	355	بروتين وحيد الخلية
Séa Water	356	ماء البحر
Secondary Metabolits	357	مواد الايض الثانوية
Secretion	359	انراز
Sewage Treatment	359	معالجية مخلفات الصرف المندي
Site-Directed Mutagenesis	361	جينات طافرة – موجهة المرقع
Soil Amelioretion	362	تحسين الثربة
Solar Energy	362	طاقة شسنية
Somacional Variation	363	الغاير استنساخ الخلية الجسدية
Sport and Biotechnology	364	رياضات والتقنية الحيوية
Standard Laboratiory Equip- ment	366	تجهيزات المعمل القياسية
Stem Cell Growth Factors	367	عوامل ثمو الخلية الجذعية
Sterilization	368	تعليم
Strain (Cultivar)	369	صفة وراثية
Strain Development	370	تطوير الصفة الوراثية
Strain Isolation	372	عزل الصفة الوراثية

Strategic Alliance	374	تمالف استراتيجي
Substrete Channelling	374	نقل الركيزة
Supercritical Fluid Enzymolo- gy	375	سائل الخمائر
Support	377	الفائق الحساسية تأييد
<b>(T)</b>		170
Tank Bioreactors	379	مفاعلات حيرية صهريجية
Targeted Drug Delivery	380	تسليم الدواء المستهدف
Thermal Sensors	381	اجهزة الاحساس الحزارية
Thermophile	382	محب للحرارة
Tissue Culture	383	مزارع الانسجة
Toxins	384	سمیات ( ترکسینات )
Transfection, Transduction, Transformation	385	نقل بالأصابة ، نقل انبوبي ، نقل بالتحول
Transgenic	387	عابر جيئى
Transgenic Animals : Applica- tions	389	حيوانات عابرة الجين : التطبيق
Transgenic Disease Dodels	390	نماذج المرض العاير للجين
Transmissible Encephalopath- ies	392	ساغيات شديدة قابلة للنقل
Transposon	393	متنقل
Treetment Protocol Program	393	متنقل پرتامب بروتوكول العسلاج
Trible DNA	394	دن اللاثي
Tumour Marker	395	معلم الورم الخبيث
(V)		
Vaccinia Virus	397	فيروس جدرى البقر
Vaccines	398	لل احاد

Vector	399	قوة موجهة
Vertical Integration	401	تكامل راسي
Viral Vaccines	402	لقاحات فيروسية
(W)	-	
Walking	405	مثبرل
Wood	406	اخشاب
Wool	408	مارف (
(X)		
Xenobiotics	411	موالد دخيلة على المواد الحيوية
YACs	413	كروموسومات الخميرة الاصطناعية
Yeast Cloning Vectors	414	قوة موجهة الستنساخ المضيرة
Yuk Factor	415	معامل السمامية
	1.4	

#### المسؤلف

وليام بينز : يعمل كبير الاستشاريين في القسم التكنولوجي للحجوعة الاستشارية لوكالة الدعاية والاعلان ، كاتب علمي قام باصدار العديد من الكتب العلمية عنها الهندسة الوراثية ( ١٩٨٧ ) ، الذكاء الصناعي من الألف الى الياء ( ١٩٩٢ ) ، وكتابنا التكنولوجيا الحيوية من الألف الى الياء ( ١٩٩٣) ) .

### المترجسم

هاشم احمد : حصل على بكالوريوس الهندسة المدنية عام ١٩٧٥ ، صحيد له كتياب مترجم بعنوان قبراءة قى مستقبل العيالم ، ويقوم باعداد سلسلة كتب لتبسيط العلوم لدور النشر ، ومناك كتابان آخران قى هده السلسلة بعنوان ثورة فى التكنولوجيا الحيوية وحروب المياه ، الصراعات القيادة فى الشرق الأوسيط

#### المراجسيع

د. ابراهيم عبد المقصود ابراهيم ، تضرح تى كلية زراعة عين شمس ۱۹۷۰ ، حصل على الدكتوراه تى الكيمياء الحيوية ۱۹۸٦ يعمل رئيس نشاط زراعة الانسجة بمشروع محمر - كاليفورنيا بكلية زراعة جامعة القاهرة ومشرف على معامل زراعة الانسجة النباتية بوزارة الزراعة .

## اقرأ في هـذه السلسلة

برتراند رسال ى - رادونسكايا الدس مكسل ت و و فریمان رايعوند ولسامز ز \* ج \* فوریس لیستردیل رای والتسر السن لويس فارجاس قرانسوا دوماس دا قدری حقنی وآخرون اولج فولكف هاشم النصاس ديفيد وليام ماكدوال عسزين الشبوان د محسن جاسم الموسوي اشراف س • يي • كوكس جـون لويس جسول ويست د عبد المعطى شعراوي أنسور المعسداوي بيل شول وادبنيت د٠ صفاء خلوصي رالف ئى ماتلىو فيكتسور يرومبير

احلام الاعلام وقصص اخرى الالكترونيات والحياة الحديثة نقطة مقابل نقطة الجغرافيا في مائة عام الثقافة والمتمع تاريخ العلم والتكنولوجيا ( ٢ ج ) الأرض الفسامضة الرواية الإنجليسزية الموشيد الي فن المسرح آلهـة مص الانسان المصرى على الشباشة القامرة مدينة الف ليلة وليلة الهوية القومية في السينما الحربية مجمسوعات الثقبود الموسيقي \_ تعبير لغمي \_ ومنطق عصر الرواية - مقال في النوع الأدبي سالان توماس الانسان ذلك الكائن الفريد الرواية المسديثة المبرح المصرى المعساصر على محمود طبه القوة النفسية للامرام فن الترجمـــة ثواســـتوى سيتثدال

فلكتسور فسوجل رسائل واحاديث من الملقي الجنزء والكل ( مصاورات في مضمار فيرنز ميزنبرج الفيزياء الذرية ) التراث الغامض ماركس والماركسيون سيدنى ميوك فن الأدب الروائي عنب تولستوي ف ع ادنيكوف هادى نعسمان الهيتي ادب الأطفسال ه م تعمة رحيم العمزاوي احمد حسن الزيات اعسلام العرب في الكيمياء د و فاضل أحسد الطائي جالل العشري فكرة السرح منرى باربوس الجعيسم مسنع القرار السياسي السنيد عليسوة التطبور الحضاري للانسان جاكوب برونوقسكي مل تستطيع تعليم الأخلاق للأطفال دا روجسر سستروجان کانی ثیر تربية الدواجن ا مستشر الموتى وعالمهم في مصر القديمة النصل والطب د ناعرم بیترونیش سيع معارك فاصلة في العصور الوسطى جــرزيف داهموس سياسة الولايات التحدة الأمريكية ازاء مصر ۱۸۲۰ ـ ۱۹۱۶ د٠ لينوار تشاميرز رايت كيف تعيش ٣٦٥ يوما في السينة له و جون شدار بييسر البيسر المسحافة اثر الكوميديا الالهية لدائتي في الفن التشكيلي الأدب الروسى قبل الثهرة الباشقية د٠ رمسيس عنوض اد· محمد نعمان جالال حركة عدم الانحياز في عالم متغير الفكر الأوربي الحديث ( ٤ ج ) فرانكلين ل ، باومر الفن التشكيلي المعاصر في الوطن العربي شموكت الربيعي 1940 - 1440 التنشئة الاسرية والأبناء الصفار د- محيى الدين احدد حسين

ج دادلی اندرو جوزيف كوتراد طائفة من العلماء الامريكيين د - السيد عليوة د مصطفی عندانی صيرى الفضيل فرانكلين ل • باومر انطونی دی کرسینی دوایت سیوین رُافیلسکی ف · س ابراهيم القرضاوي جوزيف داهمسوس س ، م پسردا د عاصم محمد رزق رونالد د٠ سعيسون د. أنور عبيد الملك والت وتيسان روسيتو فرید س میس جون يوركهارت آلان كاسسبيار سامي عبد المعطي قريد هسويل شائدرا ويكراما ماسينج حسين حلمي المهندس دوی روبرتسسون هاشم النحياس دوركاس ماكلينتهك

نظريات الفيلم الكيرى مختارات من الأدب القصصي الحياة في الكون كيف نشات وابن توجد د - جومان دورشنز حسرب القضاء ادارة الصراعات الدولية المسكروكمبي وتر مختارات من الادب الياياني الفكر الأوربي الحديث ٣ ج تاريخ ملكية الأراضي في مصر المديثة جابريل بايس اعلام الفلسفة السياسية المعاصرة كتابة السيئاريو للسيئما الزمن وقياسه اجهزة تكييف الهواء الضمة الاجتماعية والانضياط الاجتماعي بيتسر رداي سبعة مؤرخين في العصور الوسطى التجسرية السوتانية مراكز الصناعة في مصر الاسلامية العسلم والطبلاب والمدارس الشارع المصرى والفكر حوار حول التنمية الاقتصادية تبسيط الكمساء العادات والتقاليد المعرية التندوق السيتماني التقطيط السسياحي البندور الكونية دواما الشاشة (٢ ج)

الهيسرويين والايدز

صور افريقية

نجيب محفوظ على الشاشة

المضدرات حقائق اجتماعية وتفسية بيتر لوري ويليسام بينسز ديفيد الدرتون جنعها : جنون د ٠ يورو وميلتون جىولد ينجسر أرنواد توينيي د ؛ حسالع رضيا م٠٥٠ كنج وآخرون جورج جاموف جاليسلير جاليليب اريك موريس وآلان هـــو سيريل التدريد آرثر کیســتلر توماس ا ، هاریس مجموعة من الساحثين روی ارسسز ناجاي متنسير بسول هاريسسون ميخائيل البي ، جيس لفلوك فيكشور مورجان اعداد محمد كمال اسماعيل بيسرتون بورتر القردوسي الطسوسي محمد فؤاد كوبريلى ادوارد ميسري اختیار / د - فیلیب عطی ا اعداد / موشى بواخ وآخدون

وظائف الأعضاء من الآلف الى الميساء بوريس فيدروفيتش سيرجيف الهنسة الوراثب ترسة اسماك الزبلة الفلسفة وقضايا العصر ( ٣ ج ) الفكر التاريشي عند الاغريق قضايا وملامح الفن التشكيلي التغذية في البلدان الثامية بداية بلا تهاية الحرف والصناعات في مصر الإسلامية د السيد طه ابو سديرة حوال حول التظامين الرئيسيين للحون الارماب اخلاتون القسلة الشاللة عشرة التوافق النفسي الدليل البيليسوجرافي لغة الصورة الثورة الإصلاحية في اليابان العالم الشالث غدا الانقراض الكبير تاريخ التقسود التحليل والتوزيع الأوركسترالي الحساة الكريمة (٢ جـ) الشاهنامة (٢ م) قدام الدولة العثمانية عن النقد السينمائي الأمريكي تراليم زرادشت السينما العسربية

آدامن فيليب نادين جورديمسر وأخرون زيجسونت مبنس مستيفن اوزمنت جوناثان ريالي سحيث شوثي بسان بسول كولئسر موريس بيسر براير رودريجو فارتيما قانس بكارد اختيار/ د٠ رفيق الصيان بيتسر نيكوللن برتدانه راصل بينارد دودج رينشاره شاخت ناصر خسرو عبلوي تقتصالي لصويس مسريرت شبيلن اختيار / مسبرى الغضسل أحمد محمد الشنواني اسحق عظيموف لوريشو تبولا اعداد/ سوريال عبد المك د أبراد كريم الله اعداد/ جابر محمد الجرزار ه و ولسر ستيفن راتسيمان جوستاف جرونيباوم

واسل تنظيم المساحف سقوط المطر وقصص افرى حمالسات فن الافسواج التاريخ من شتي جواتبه (٣ چ) المملة الصليبية الأولى التمثسل للسيتما والتلفزيون العثمانيون في اوريا صيتاع الضلود الكتائس القبطية القديمة في مصر (٢ ج) الفريدج : بتسلر رامسلات فأرتيما انهم يصـنعون البشر ( ٢ م ) قي النقد السيتمائي الفرنسي المسينما الخيسالية السلطة والقسره الأزهر في الف عام رواد القلسيقة الصيديلة سيقر ثامة مصر الزومالية كتابة التاريخ في مصر القرن الناسع عشر جاك كرايس جونيدور الاتصال والهمئة الثقافية مختارات من الآداب الاسسبوبة كتب غيرت الفكر الإنساني ( ه ج ) الشموس المتفحرة مد ضل الى علم اللغة حدث النهر من هم التنسار

ماســــتربخت

حضنارة الاسلام

معالم تاريخ الإنسانية ( ٤ م )

المسلات المسلسة

ريتشارد ف ، بيرتون أدسر متسر ارنولىد جىنال بادى اونيمسود فيليب عطيسة جلال عبد الفتاح معمسد زينهسم مارتن فان كريفك سيونداري فرائسيس ج ، برجين ج • کارفیسل توماس ليبهارت الفين توفيطر ادوارد ويوشو كريسيتيان سيالين جوڙيف م ۽ بوچيز يسول وارن جنورج سستايز ويليام ه ٠ ماثيـوز جاری ب مناش سخالين جين سولومون عبه الرحمن الشيخ کر بستیان ددیر وش ليوناردو دافنشي

رملة بيسرتون (٣ ج) المضارة الاسلامية الطفسل (٢٠) أفريقيا الطريق الأخسر السحر والعلم والندين الكبون ذلك المجهبول تكنسولوجيا فن الزجاج حسرب المستقبل القلسفة الجوهرية الاعسلام التطبيقي تسيط المقاهيم الهندسية فن المايم والبانتومايم تحسول السلطة التفكيس المتهدد السيثاريو في السيئما الفرنسية فن الفرجة على الأفسلام خفابا نظام التجسم الأمريكي بين تواستوي ودستويفسكي (٢ ج) ما هي الجيولوجيا الحمسر والبيض والسسود انواع الفيسلم الأميركي رحلة الأمير رودلف ٢ ج تاريخ العطم والحضارة في الصين جرزيف ليدهام المراة الفسرعونية تظبرية التصبوس

يعتبر هذا الكتاب مقدمة مضيئة وعملية لأفكار ومصطلحات التكنولوجيا الحيوية. إن التكنولوجيا الحيوية هي إحدى المجالات سريعة النمو والأكثر إثارة في العلم، حيث قامت بتقديم منتجات ومنافع في خلال العشرين عامًا الماضية، تحسب من العجائب. لكنها أيضًا مجموعة معقدة من النظم العلمية، والتي تشتمل على مجموعة من الأفكار واللغة الإصطلاحية الخاصة بها.

إن هذا الكتاب، يميط اللثام عن هذه الأفكار واللغات الاصطلاحية ليقدم مادة سهلة للقارىء العادى، ويشرح الكتاب باسلوب مباشر ما يزيد عن ١٠٠٠ مصطلح علمي فيما يزيد عن مائتي وثمانين تعريفًا، شملت العديد من التقنيات، بدءًا من الأجسام المضادة الحفازة إلى كروموسومات الخميرة الإصطناعية، إلى الزراعة بالبدولوجيا الجزيئية، ومن العلم الصرف بالتنظيم

مذاً الكتاب يعتبر عنصرًا هامًا واساسيًا، ويسهل دامه كمرجع في التكنولوجيا الحيوية للباحث العادي متخصص على حد سواء. ويعتبر مرجعًا قيمًا للعلم ولوجيا وإنجازاتهما الحقيقية والمكنة.

